WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

ernationale Patentklassifikation 6:

08F 8/00, H01M 10/40

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/57161

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

11. November 1999 (11.11.99)

(1) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/03028

(22) Internationales Anmeldedatum:

4. Mai 1999 (04.05.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 19 752.7

4. Mai 1998 (04.05.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (72) Erfinder; und
 (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÖHWALD, Helmut
 [DE/DE]; Markwardstrasse 16, D-76855 Annweiter
 (DE) DÖTTER, Gerhard [DE/DE]; Ungsteiner Strasse
 18, D-67067 Ludwigshafen (DE). BLUM, Rainer
 [DE/DE]; Rüdigerstrasse 64, D-67069 Ludwigshafen
 (DE). KELLER, Peter [DE/DE]; Mozartstrasse 9, D-66583 Spiesen-Elversberg (DE). BAUER, Stephan [DE/DE]; Hauptstrasse 65a, D-67126 Hochdorf-Assenheim (DE). BRONSTERT, Bernd [DE/DE]; Zanderstrasse 35, D-67166 Otterstadt (DE).
- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter, Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, D-68165 Mannheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: COMPOSITIONS SUITABLE FOR ELECTROCHEMICAL CELLS
- (54) Bezeichnung: FÜR ELEKTROCHEMISCHE ZELLEN GEEIGNETE ZUSAMMENSETZUNGEN

(57) Abstract

The invention relates to a composition which contains (a) between 1 and 99 weight % of a pigment (I) with a primary particle size of 5 nm to 100 μ m, which is a solid Ia or a compound Ib acting as cathode material in electrochemical cells or a compound Ic acting as anode material in electrochemical cells or a mixture of the solid Ia with the compound Ib or Ic; (b) between 1 and 99 weight % of a polymer material (II) which contains: (IIa) between 1 and 100 weight % of a polymer or copolymer (IIa) which has reactive groups (RG) in a terminal or lateral position or at the chain, which can give rise to thermal and/or UV radiation-induced cross-linking reactions, and (IIb) between 0 and 99 weight % of at least one polymer or copolymer (IIb) which has no reactive groups (RG).

(57) Zusammenfassung

Zusammensetzung enthaltend: (a) 1 bis 99 Gew.-% eines Pigments (I) mit einer Primarpartikelgröße von 5 nm bis 100 μm, das ein Feststoff Ia oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib oder eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic oder ein Gemisch des Feststoffs Ia mit der Verbindung Ib oder der Verbindung Ic ist, (b) 1 bis 99 Gew.-% eines polymeren Materials (II), das umfaßt: (IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und (IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen RG.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien ·	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	Australien	GA	Gabun	LV .	Lettland	SZ	Swasiland
AU		GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
AZ	Aserbaidschan	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BA	Bosnien-Herzegowina	_	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BB	Barbados	GH	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BE	Belgien	GN	•	IVA	Republik Mazedonien	TR	Türkei
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BG	Bulgarien	HU	Ungarn		Mongolei	ÜA	Ukraine
BJ	Benin	IE	Irland	MN		UG	Uganda
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	US	Vereinigte Staaten von
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko .	* 1/2	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande .	VN	Victnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamenin		Korea	PL	Polen		•
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
E.E.	Certaind	LA	D.00		- • •		

Für elektrochemische Zellen geeignete Zusammensetzungen

10

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen, die u.a. für elektrochemische Zellen mit Lithiumionen-haltigen Elektrolyten geeignet sind; deren Verwendung z.B. in bzw. als Festelektrolyten, Separatoren und Elektroden; Festelektrolyte, Separatoren, Elektroden, Sensoren, elektrochrome Fenster, Displays, Kondensatoren und ionenleitende Folien, die eine solche Zusammensetzung enthalten, sowie elektrochemische Zellen mit solchen Festelektrolyten, Separatoren und/oder Elektroden.

Elektrochemische, insbesondere wiederaufladbare Zellen sind allgemein bekannt, beispielsweise aus "Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry", 5. Ed., Vol A3, VCH Verlagsgesellschaft mbH, Weinheim, 1985, Seite 343-397.

Unter diesen Zellen nehmen die Lithiumbatterien und die Lithiumionenbatterien insbesondere als Sekundärzellen aufgrund ihrer hohen spezifischen Energiespeicherdichte eine besondere Stellung ein.

Solche Zellen enthalten in der Kathode, wie u.a. in obigem Zitat aus "Ullmann" beschrieben, lithiierte Mangan-, Cobalt-, Vanadium- oder Nickel-Mischoxide, wie sie im stöchiometrisch einfachsten Fall als LiMn₂O₄, LiCoO₂, LiV₂O₅ oder LiNiO₂ beschrieben werden können.

15

25

30

Derartige Polymere sind nicht nur teuer, sondern lassen sich auch nur schlecht in Lösung bringen. Ferner erhöhen sie aufgrund ihrer vergleichsweise geringen Lithiumkationen-Leitfähigkeit den Widerstand der Zelle, so daß man bereits bei der Herstellung der isolierenden Schicht den Elektrolyten, der üblicherweise aus einer Lithiumkationen enthaltenden Verbindung, wie LiPF6, LiAsF6 oder LiSbF6 und einem organischen Lösungsmittel wie Ethylencarbonat oder Propylencarbonat besteht, zuzugeben hat (US-A 5296318, US-A 5429891). Außerdem lassen sich derartige Polymere nur mit z.B. hohen Anteilen von Weichmachern, z.B. Di-n-butylphthalat, und von pyrogenen Kieselsäuren verarbeiten, die zugesetzt werden, um einerseits eine ausreichende Verfilmung und Kohäsion der Elektrolytschicht und die Verklebbarkeit mit den Elektrodenschichten und andererseits eine ausreichende Leitfähigkeit und Permeabilität für Lithiumkationen zu gewährleisten. Der Weichmacher muß dann vor Inbetriebnahme der Batterien durch einen im technischen Maßstab überaus schwierigen und teuren Extraktionsschritt quantitativ aus Separatorschicht Anode, Festelektrolytoder Schichtverbund von dem Kathodenschicht entfernt werden.

Die WO97/37397 betrifft u.a. eine Mischung Ia, enthaltend ein Gemisch IIa, bestehend aus

- a) 1 bis 95 Gew.-% eines Feststoffs III, vorzugsweise eines basischen Feststoffs III mit
 20 einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 20 μm und
 - b) 5 bis 99 Gew.-% einer polymeren Masse IV, erhältlich durch Polymerisation von
 - b1) 5 bis 100 Gew.-% bezogen auf die Masse IV eines Kondensationsprodukts
 V

aus

- a) mindestens einer Verbindung VI, die in der Lage ist mit einer Carbonsäure oder einer Sulfonsäure oder einem Derivat oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon zu reagieren, und
- b) mindestens 1 Mol pro Mol der Verbindung VI einer Carbonsäure oder Sulfonsäure VII, die mindestens eine radikalisch

15

polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweist, oder eines Derivats davon oder eines Gemischs aus zwei oder mehr davon

und

- b2) 0 bis 95 Gew.-% bezogen auf die Masse IV einer weiteren Verbindung VIII mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5.000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder Seitenkette,
- wobei der Gewichtsanteil des Gemisches IIa an der Mischung Ia 1 bis 100 Gew.-% beträgt.

Obwohl die dort beschriebenen Systeme bereits hervorragende Eigenschaften, insbesondere bei Verwendung in elektrochemischen Zellen, wie z.B. hervorragende Kurzschlußfestigkeit, hohe mechanische Stabilität sowie gute Verarbeitbarkeit aufweisen, ist es bei Verwendung dieser Systeme meist notwendig, die eigentliche Folienherstellung bzw. den Photovernetzungsschritt bei der Herstellung von z.B. Gießfolien unter Inertgasbedingungen durchzuführen.

Demgemäß lag der vorliegenen Erfindung die Aufgabe zugrunde, ein weiter verbessertes System für die Verwendung in elektrochemischen Zellen bereitzustellen. Insbesondere lag der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, eine Zusammensetzung bereitzustellen, die besser, d.h. unter Vermeidung von Inertgasbedingungen verarbeitet werden kann.

25

30

Somit betrifft die vorliegende Erfindung eine Zusammensetzung enthaltend:

(a) 1 bis 99 Gew.- % eines Pigments (I) mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 100 μm, das ein Feststoff Ia oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib oder eine als Anodenmaterial in elektrochemische Zellen wirkende Verbindung Ic oder ein Gemisch des Feststoffs Ia mit der Verbindung Ib oder der Verbindung Ic ist,

15

20

25

30

- (b) 1 bis 99 Gew.- % eines polymeren Materials (II), das umfaßt:
 - (IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und
 - (IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen RG.

Insbesondere ist diese Zusammensetzung durch das neuartige Vernetzersystem (Polymer IIa) gekennzeichnet.

Das Pigment I kann ein Feststoff Ia sein. Die Feststoffe sollten vorteilhaft in der als Elektrolyt verwendeten Flüssigkeit weitestgehend unlöslich sowie in dem Batteriemedium elektrochemisch inert sein. Der Begriff "Feststoff " umfaßt alle unter "Normalbedingungen als Feststoff vorliegenden Verbindungen, die bei Betrieb der Batterie unter den beim Laden von Batterien, insbesondere Lithiumbatterien, herrschenden Bedingungen weder Elektronen aufnehmen noch diese abgeben. Vorzugsweise handelt es sich dabei um einen Feststoff, der ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem anorganischen Feststoff, vorzugsweise einem anorganischen basischen Feststoff, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Oxiden, Mischoxiden, Carbonaten, Silicaten, Sulfaten, Phosphaten, Amiden, Imiden, Nitriden und Carbiden der Elemente der I., II., III. oder IV. Hauptgruppe oder der IV. Nebengruppe des Periodensystems; einem Polymer, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol, Polytetrafluorethylen, Polyvinylidenfluorid, Polyamiden, Polyimiden; einer Feststoffdispersion enthaltend ein derartiges Polymer, Glasmehl, Nanoglaspartikel, wie z.B. Monosper® (Fa. Merck), Mikroglaspartikel, wie z.B. Spheriglas® (Fa. Potters-Ballotini), Nanowhisker und einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, wobei eine Zusammensetzung erhalten wird, die als Festelektrolyt und/oder Separator verwendet werden kann.

Beispielhaft zu nennen sind insbesondere: Oxide, wie z.B. Siliciumdioxid, Aluminiumoxid, Magnesiumoxid oder Titandioxid, Mischoxide, beispielsweise der

20

30

Elemente Silicium, Calcium, Aluminium, Magnesium, Titan; Silicate, wie z.B. Leiter-, Ketten-, Schicht- und Gerüstsilicate, wie z.B. Talk, Pyrophyllit, Muskovit, Phlogopit, Amphibole, Nesocilicate, Pyroxene, Sorosilicate, Zeolithe, Feldspäte, Wollastonit, insbesondere hydrophobierter Wollastonit, Glimmer, Phyllosilicate; Sulfate, wie z.B. Carbonate, beispielsweise Alkaliund Alkali-Erdalkalimetallsulfate; und Erdalkalimetallcarbonate, wie z.B. Calcium-, Magnesium oder Bariumcarbonat oder Lithium-, Kalium oder Natriumcarbonat; Phosphate, beispielsweise Apatite; Amide; Imide; Nitride; Carbide; Polymere, wie z.B. Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol, Polytetrafluorethylen, Polyvinylidenfluorid, Polyamide, Polyimide, oder andere Thermoplasten, Duromeren oder Mikrogele, vernetzte Polymerpartikel, wie z.B. Agfaperl®, Feststoffdispersionen, insbesondere solche, die die oben genannten Polymere enthalten, sowie Gemische aus zwei oder mehr der oben genannten Feststoffe.

Weiterhin können als inerter Feststoff Ia erfindungsgemäß anorganische Li-Ionen leitende Feststoffe, vorzugsweise ein anorganischer basischer Li-Ionen leitender Feststoff eingesetzt werden.

Dabei sind zu nennen: Lithiumborate, wie z.B. Li₄B₆O₁₁ * xH₂O, Li₃(BO₂)₃, Li₂B₄O₇ * xH₂O, LiBO₂, wobei x eine Zahl von 0 bis 20 sein kann; Lithium-Aluminate, wie z.B. Li₂O * Al₂O₃ * H₂O, Li₂Al₂O₄, LiAlO₂; Lithium-Aluminosilicate, wie z.B. Lithium enthaltende Zeolithe, Feldspäte, Feldspatvertreter, Phyllo- und Inosilicate, und insbesondere LiAlSi₂O₆ (Spodumen), LiAlSi₄O₁₀ (Petullit), LiAlSiO₄ (Eukryptit), Glimmer, wie z.B. K[Li,Al]₃[AlSi]₄O₁₀(F-OH)₂, K[Li,Al,Fe]₃ [AlSi]₄O₁₀(F-OH)₂; Lithium-Zeolithe, insbesondere solche in Faser-, Blatt-, oder Würfel-Form, insbesondere solche mit der allgemeinen Formel Li_{2/2}O * Al₂O₃ * xSiO₂ * yH₂O wobei z der Wertigkeit entspricht, x 1,8 bis ca. 12 und y 0 bis ca. 8 ist; Lithium-Carbide, wie z.B. Li₂C₂, Li₄C; Li₃N; Lithium-Oxide und -Mischoxide, wie z.B. LiAlO₂, Li₂MnO₃, Li₂O, Li₂O₂, Li₂MnO₄, Li₂TiO₃; Li₂NH; LiNH₂; Lithiumphosphate, wie z.B. Li₃PO₄, LiPO₃, LiAlFPO₄, LiAl(OH)PO₄, LiFePO₄, LiMnPO₄; Li₂CO₃; Lithium-Silicate in Leiter-, Ketten-, Schicht-, und Gerüst-Form, wie z.B. Li₂SiO₃, Li₂SiO₄ und Li₆Si₂; Lithium-Sulfate, wie z.B. Li₂SO₄, LiHSO₄, LiKSO₄; sowie die als Verbindung Ib genannten Li-Verbindungen, wobei bei deren

Verwendung als Feststoff Ia die Anwesenheit von Leitruß ausgeschlossen ist; sowie Gemische aus zwei oder mehr der oben genannten Li-Ionen leitenden Feststoffe.

Bevorzugt werden als Feststoffe Ia hydrophobierte Feststoffe Ia, weiter bevorzugt hydrophobierte Verbindungen der oben genannten Art verwendet

Besonders geeignet sind dabei basische Feststoffe. Unter basischen Feststoffen sollen dabei solche verstanden werden, deren Gemisch mit einem flüssigen, Wasser enthaltenden Verdünnungsmittel, das selber einen pH-Wert von höchstens 7 aufweist, einen höheren pH-Wert als dieses Verdünnungsmittel aufweist.

Ferner betrifft sie eine Zusammensetzung, in der das Pigment I eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib ist, die ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus LiCoO₂, LiNiO₂, LiNi_xCo_yO₂, LiNi_xCo_yAl_zO₂, mit 0<x,y,z≤1, $Li_{x}MnO_{2} \ (0 < x \leq 1), \ Li_{x}Mn_{2}O_{4} \ (0 < x \leq 2), \ Li_{x}MnO_{2} \ (0 < x \leq 2), \ Li_{x}MnO_{3} \ (0 < x \leq 1), \ Li_{x}MnO_{2} \ (0 < x \leq 1), \ Li_{x}MnO_{3} \ (0 < x \leq 1), \ Li_{x}MnO_{4} \ (0 < x \leq 1), \ Li_{x}MnO_{5} \ (0 < x \leq$ 15 $(0 < x \le 2), \text{ Li}_x M n_2 O_4 \ (0 < x \le 2), \text{ Li}_x V_2 O_4 \ (0 < x \le 2.5), \text{ Li}_x V_2 O_3 \ (0 < x \le 3.5), \text{ Li}_x V O_2 \ (0 < x \le 1),$ $\text{Li}_x WO_2$ (0<x≤1), $\text{Li}_x WO_3$ (0<x≤1), $\text{Li}_x \text{Ti}O_2$ (0<x≤1), $\text{Li}_x \text{Ti}_2 O_4$ (0<x≤2), $\text{Li}_x \text{Ru}O_2$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{Fe}_2 \text{O}_3$ $(0 \le x \le 2)$, $\text{Li}_x \text{Fe}_3 \text{O}_4$ $(0 \le x \le 2)$, $\text{Li}_x \text{Cr}_2 \text{O}_3$ $(0 \le x \le 3)$, $\text{Li}_x \text{Cr}_3 \text{O}_4$ $(0 \le x \le 3.8)$, $\text{Li}_{x}\text{V}_{3}\text{S}_{5}$ (0<x≤1.8), $\text{Li}_{x}\text{Ta}_{2}\text{S}_{2}$ (0<x≤1), Li_{x}FeS (0<x≤1), $\text{Li}_{x}\text{FeS}_{2}$ (0<x≤1), $\text{Li}_{x}\text{NbS}_{2}$ $(0 < x \le 2.4)$, $Li_x MoS_2$ $(0 < x \le 3)$, $Li_x TiS_2$ $(0 < x \le 2)$, $Li_x ZrS_2$ $(0 < x \le 2)$, $Li_x NbSe_2$ $(0 < x \le 3)$, 20 $\text{Li}_{x}\text{VSe}_{2}$ (0<x≤1), $\text{Li}_{x}\text{NiPS}_{2}$ (0<x≤1,.5), $\text{Li}_{x}\text{FePS}_{2}$ (0<x≤1.5), $\text{LiNi}_{x}\text{B}_{1-x}\text{O}_{2}$ (0<x<1), $LiNi_xAl_{1-x}O_2$ (0<x<1), $LiNi_xMg_{1-x}O_2$ (0<x<1), $LiNi_xCo_{1-x}VO_4$ $(1 \geq x \geq 0),$ $\text{LiNi}_{x}\text{Co}_{y}\text{Mn}_{z}\text{O}_{2}$ (x+y+z = 1), LiFeO_{2} , LiCrTiO_{4} , $\text{Li}_{a}\text{M}_{b}\text{L}_{c}\text{O}_{d}$ (1,15 \geq a > 0; 1,3 \geq b+c \geq 0,8; 2,5 \geq d \geq 1,7; M = Ni, Co, Mn; L = Ti, Mn, Cu, Zn, Erdalkalimetalle), LiCu_XIICu_YIIIMn₍₂₋₁₎ $(x+y)O_4$ (2>x+y≥0), LiCrTiO₄, LiGa_xMn_{2-x}O₄ (0,1≥x≥0), Polycarbonsulfide der allgemeinen Struktur: -[C(Sx)]n-, V2O5, einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, und einem Gemisch der Verbindung Ib mit dem Feststoff Ia, und die Zusammensetzung zusätzlich 0,1 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Komponenten I und II, Leitruß enthält, wobei eine Zusammensetzung erhalten wird, die insbesondere als Kathode verwendet werden kann. 30

25

30

Darüber hinaus betrifft sie eine Zusammensetzung, wobei das Pigment I eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic ist, die ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Lithium, einer Lithium enthaltenden Metallegierung, micronisiertem Kohlenstoffruß, natürlichem und synthetischem Graphit, synthetisch graphitiertem Kohlestaub, einer Kohlefaser, Titanoxid, Zinkoxid, Zinnoxid, Zinkcarbonat, Wolframoxid, Titancarbonat, Molybdäncarbonat, Molybdänoxid, $\text{Li}_x M_y \text{SiO}_z$ (1>x\ge 0,1>y\ge 0, z>0), $\text{Sn}_2 \text{BPO}_4$, konjungierten Polymeren wie z.B. Polypyrrole, Polyaniline, Polyacetylene, Polyphenylene, Lithiummetallverbindungen Li_xM, wie z.B. solche mit M = Sn, Bi, Sb, Zn, Cd, Pb und $5 \ge x \ge 0$; Li-Sn-Cd, CdO, PbO, einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, und einem Gemisch der Verbindung Ic mit dem Feststoff Ia, und die Zusammensetzung zusätzlich bis zu 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Komponenten I und II, Leitruß enthält, wobei eine Zusammensetzung erhalten wird, die insbesondere als Anode verwendet werden kann.

Besonders geeignet sind Pigmente I, die eine Primärpartikelgröße von 5 nm bis 20 μm, vorzugsweise 0,01 bis 10 μm und insbesondere 0,1 bis 5 μm aufweisen, wobei die angegebenen Partikelgrößen durch Elektronenmikroskopie ermittelt werden. Der Schmelzpunkt der Pigmente liegt vorzugsweise über der für die elektrochemische Zelle üblichen Betriebstemperatur, wobei sich Schmelzpunkte von über 120°C, insbesondere von über 150°C als besonders günstig erwiesen haben.

Dabei können die Pigmente bzgl. ihrer äußeren Form symmetrisch sein, d.h. ein Größenverhältnis Höhe: Breite: Länge (Aspektverhältnis) von ungefähr 1 aufweisen und als Kugeln, Granalien, annähernd runde Gebilde, aber auch in Form von beliebigen Polyedern, wie z.B. als Quader, Tetraeder, Hexaeder, Octaeder oder als Bipyramide vorliegen, oder verzerrt oder asymmetrisch sein, d.h. ein Größenverhältnis Höhe: Breite: Länge (Aspektverhältnis) von ungleich 1 aufweisen und z.B. als Nadeln, asymmetrische Tetraeder, asymmetrische Bipyramiden, asymmetrische Hexa- oder Octaeder, Plättchen, Scheiben oder als faserförmige Gebilde vorliegen. Sofern die Feststoffe als asymmetrische Teilchen vorliegen, bezieht sich die oben angegebene Obergrenze für die Primärpartikelgröße auf die jeweils kleinste Achse.

Die erfindungsgemäße Zusammensetzung umfaßt 1 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 25 bis 90 Gew.-%, weiter bevorzugt 50 bis 85 Gew.-%, insbesondere 65 bis 80 Gew.-% eines Pigments I, und 5 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 75 Gew.-%, weiter bevorzugt 15 bis 50 Gew.-%, insbesondere 20 bis 35 des polymeren Bindemittels II.

5

10

15

Dieses polymere Bindemittel II umfaßt 1 bis 100 Gew.-% mindestens eines Polymers IIa, das

ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und 0 bis 99 Gew.- % mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen RG.

Als Polymere IIa können prinzipiell alle thermisch und/oder unter energiereicher Strahlung, bevorzugt unter UV-Licht vernetzbaren Polymeren verwendet werden, die ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG), vorzugsweise Reaktivgruppen RGa oder RGb oder RGa und RGb aufweisen, über die, unter Wärme- und/oder Strahlungsaktivierung die Polymeren vernetzen können.

20

Weiter bevorzugt ist das Polymer IIa ein Polymer, das jeweils ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine erste Reaktivgruppe RGa und mindestens eine von RGa verschiedene, mit RGa coreaktive Gruppe RGb aufweist, wobei im Durchschnitt aller Polymermoleküle mindestes je eine RGa und eine RGb vorhanden ist.

Weiter kann das Polymer IIa gebildet werden aus einem Gemisch von mehreren Polymeren die von denen ein Teil nur RGa und ein anderer Teil nur RGb aufweisen.

Weiter kann das Polymer IIa gebildet werden aus einem Gemisch von mehreren Polymeren die von denen ein Teil nur RGa und ein anderer Teil nur RGb aufweisen und weiteren Polymeren die sowohl RGa und RGb aufweisen.

25

20

25

30

In der Regel wird das Polymer IIa gebildet aus einer einheitlichen Polymerklasse, bevorzugt aus der Klasse der Polyacrylate. Es sind aber auch Blends verschiedener Polymerklassen möglich

Das Polymer IIa umfaßt sowohl polymere als auch oligomere Stoffe sowie Mischungen aus polymeren und oligomeren Stoffen.

Die oligomere und/oder polymere Grundstruktur der Polymeren IIa umfaßt bekannte Polymeren wie sie z.B. aufgebaut werden durch -C-C-Verknüpfungen, die auch Doppel-und/oder Dreifachbindungen aufweisen können, sowie durch Ether-, Ester-, Urethan-, Amid-, Imid-, Imidazol-, Keton-, Sulfid-, Sulfon-, Acetal-, Harnstoff-, Carbonat- und Siloxanverknüpfungen.

Des weiteren kann die oligomere oder polymere Grundstruktur linear, verzweigtkettig, ringförmig oder dentrimer aufgebaut sein.

Die erfindungsgemäß verwendeten Polymere IIa können erhalten werden durch Polymerisation, Polyaddition oder Polykondensation von Monomerbausteinen, die neben den Gruppen über die der Polymeraufbau erfolgt, noch RGa und/oder RGb aufweisen, sodaß erfindungsgemäß funktionalisierte Polymere IIa schon bei der Polymerherstellung gebildet werden.

Weiter können die erfindungsgemäßen Polymeren IIa erhalten werden durch polymeranaloge Umsetzung von funktionellen Polymeren, mit Verbindungen die RGa und/oder RGb und mindestens eine weitere Gruppe aufweisen, die mit den funktionellen Gruppen der oligomeren oder polymeren Grundstruktur reagieren können.

Weiter ist es möglich, eine der funktionellen Gruppen RGa und/oder RGb schon bei der Polymerherstellung einzubauen, und dann die andere RG in das fertige Polymer durch polymeranaloge Funktionalisierung einzuführen. Gruppen RGa sind Gruppen die Strukturen aufweisen, die unter energiereicher Strahlung, bevorzugt UV-Licht im triplettangeregten Zustand zur Wasserstoffabstraktion befähigt sind (literaturbekannte Fotoinitiatorgruppen vom Norrish II-Typ). Solche Strukturen sind aus der Fotochemie dem Fachmann bekannt. Weiterhin werden hier die entsprechenden Acrylat(derivat)-Verbindungen, die derartige Strukturen aufweisen, aufgelistet. Weitere Details bzgl. dieser Verbindungen sind der US 5 558 911 zu entnehmen, deren diesbezüglicher Inhalt vollumfänglich durch Bezugnahme in den Kontext dieser Anmeldung aufgenommen wird. Selbstverständlich können auch andere Monomere, Oligomere oder Polymere, die derartige Strukturen RGa aufweisen, erfindungsgemäß eingesetzt werden.

10

(1)

(2)

worin

BERICHTIGTES BLATT (REGEL 91) ISA/EP

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ \end{array}$$

$$CH_2 - C - NH - CH_2 - NH - C - CH = CH_2$$
(37)

wobei $R^1 = H$ oder CH_3 .

5

Über die Mitverwendung solcher RGa-Acrylate ist es z.B. sehr einfach möglich, durch Copolymerisation mit weiteren Acrylaten, Acrylatcopolymerisate zu erhalten, die mit RGa in erfindungsgemäßer Weise funktionalisiert sind.

Weiter können Grundpolymerisate mit z.B. Aminogruppen, aber ohne Gruppen RGa über eine Michael-Addition solcher RGa-Acrylate leicht mit RGa funktionalisiert werden.

Bevorzugt als RGa sind Benzophenongruppen. Besonders hohe UV-Reaktivität wird bei Polyacrylaten mit Benzophenonabkömmlingen erreicht, bei denen die Benzophenongruppe über eine Spacergruppe an die Polymerhauptkette gebunden ist. Besonders bevorzugte Polyacrylate sind erhältlich durch Copolymerisation mit Acrylaten der Formeln 24 bis 26 und der Formel 34.

10

15

20

Eine weitere kostengünstige und bevorzugte Möglichkeit RGa in Polymere einzuführen ist die Umsetzung von Hydroxybenzophenonen, bevorzugt 4-Hydroxybenzophenon mit den Epoxidgruppen eines Polymers, bevorzugt die Addition von 4-Hydroxybenzophenon an Polyacrylate mit Anteilen an Glycidyl-(meth-)acrylat. Eine weitere elegante Methode ist die Reaktion eines Addukts aus einem Mol Diisocyanat mit einem Mol 4-Hydroxybenzophenon mit einem Polymer das freie Hydroxylgruppen aufweist.

Eine bevorzugte Methode RGa in Polyester einzuführen besteht in der Mitverwendung von Benzophenoncarbonsäuren bzw. von Benzophenoncarbonsäureanhydriden bei der Polykondensation oder die Umsetzung bzw. Veresterung von Polymeren mit Hydroxylgruppen, Epoxidgruppen, Isocyanatgruppen und/oder Aminogruppen mit Benzophenoncarbonsäuren bzw. Benzophenoncarbonsäureanhydriden.

Gruppen RGb sind Gruppen, die mit angeregten Norrish II-Fotoinitiator-Gruppen wechselwirken können. Als solche Wechselwirkungen ist besonders die Wasserstoffübertragung auf die Norrish II-Struktur dem Fachmann bekannt, sodaß es zur Ausbildung von Radikalen kommt, sowohl beim H-Donor als auch bei der abstrahierenden Norrish II -Struktur. Über eine Radikalkombination ist eine direkte Vernetzung der Polymeren möglich. Weiter ist auch der Start einer radikalisch initiierten Polymerisation von z.B. polymerisierbaren funktionellen Gruppe RGb z.B. Maleinat-,

Fumarat-, (Meth)acrylat-, Allyl-, Epoxid-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Vinylether-,

10

Vinylester-, Vinylaryl- und Cinnamatgruppen durch die fotochemisch erzeugten Radikale möglich.

Bevorzugt sind RGb die als H-Donor mit RGa wechselwirken, d.h. doppelbindungsfreie Systeme. Ein systemimmanenter Vorteil ist dabei die geringe Störempfindlichkeit dieser Systeme, weil sie eine, im Vergleich zu ungesättigten UV-Systemen veringerte Reaktivität gegen die weiteren Bestandteile der Gesamtrezeptur aufweisen. Selbstverständlich ist aber die (Mit-)verwendung ungesättigter Stoffe deshalb nicht ausgeschlossen und im Einzelfall eine Optimierungsaufgabe. H-Donor-Gruppen sind dem Fachmann der Fotochemie bekannt. Es sind prinzipiell Gruppen, die Wasserstoffe mit einer geringen Bindungsenergie aufweisen, besonders Gruppen mit Wasserstoffatomen einer Bindungsenergie von unter 397 kJ/mol.

Angaben zur Bindungsenergie sind literaturbekannt und z.B. zu entnehmen Morrison,
Robert Thornton Organic Chemistry, Tabelle: Homolytic Bond Dissociation Energies auf
der Innenseite des Umschlags, in Library of Congress Cataloging-in-Publication Data
ISBNO-205-08453-2, 1987, by Allyn and Bacon, Inc. A Division of Simon & Schuster,
Newton, Massachusets, USA.

Beispiele sind Amin-, Furfuryl-, Tetrahydrofurfuryl-, Isobornyl-, Isoalkyl verbindungen und Verbindungen die Gruppen der folgenden Strukturen aufweisen:

$$-CH_{2}\overset{H}{H}O; \qquad \overset{H}{R}\overset{H}{H} \overset{H}{R}\overset{H}{R}; \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

$$-CH_{2}\overset{\cdot}{H}O; \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

$$-CH_{2}\overset{\cdot}{H}O; \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

$$-N-CH_{2}\overset{\cdot}{\cdot} \qquad \cdot \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

$$-N-R^{1}-N_{R^{1}}\overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

$$-N_{R^{2}}\overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad \overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

$$-N_{1}-CH_{2}\overset{\cdot}{\cdot} \qquad ;$$

wobei R³ = ein bivalenter aliphatischer, cycloaliphatischer, heterocyclischer oder aromatischer Rest, der gegebenenfalls substituiert ist, oder eine Einfachbindung;

R⁴ = H, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, beispielsweise mit 1 bis 8 Kohlensotffatomen, halogensubstituiertes Aryl oder Isoamylphenyl;

R⁵ = Alkyl, halogensubstituiertes Alkyl, halogensubstituiertes Aryl oder Isoamylphenyl bedeutet.

Diese Formeln sind beispielhaft und nicht einschränkend.

Bevorzugt sind solche Gruppen die als leicht abstrahierbare H-Atome, H-Atome in α -Stellung zu einer Doppelbindung (allylständige H-Atome) aufweisen.

Besonders bevorzugt als RGb sind Gruppen

5

Wege zum Einbau solcher Strukturen sind z.B. die Mitverwendung der Ester des (Oligo-)-dihydrodicyclopentadienols.

RG_b2

15

Technisch aus Maleinsäure und DCPD leicht zugänglich sind die Maleinat/Fumarathalbester des (Oligo-)dihydrodicyclopentadienols.

Diese Halbester sind in einer glatten Reaktion aus Maleinsäureanhydrid (MSA), Wasser und Dicyclopentadien (DCPD) bzw. durch eine direkte Addition von DCPD an MSA erhältlich. Weiter ist es möglich, DCPD direkt an andere Säuren und/oder saure Polyester zu addieren. Diese Reaktionen verlaufen aber meist schlechter und bedürfen der Katalyse z.B. mit BF₃-Etherat.

25 RGb3

Weiter ist es z.B. aus US-A-252,682 bekannt, daß bei der Reaktion von DCPD und MSA Nebenreaktionen gemäß dem folgenden Formelschema untergeordnet stattfinden können. Diese Nebenprodukte dienen ebenfalls der Einführung von Strukturen gemäß der allgemeinen Formel RGb1.

5

10

Weiter sind Dihydrodicyclopentadienol und Dihydrodicyclopentadienolacrylat kommerziell verfügbar und zur Einführung der besonders bevorzugten RG b)-Strukturen geeignet.

RGb4

Hydroxyfunktionelle Verbindungen zur Einführung von Gruppen gemäß der allgemeinen Formel RGb1 sind Dihydrodicyclopentadienylalkohol und bevorzugt die kostengünstig unter saurer Katalyse zugänglichen Addukte aus DCPD an Glykole gemäß dem untenstehenden Formelschema

20

15

Weiter sind als RGb Endomethylentetrahydrophthalsäurestrukturen von Interesse, die z.B. allgemein durch Anlagerung von CPD an die Maleatgruppen zugänglich sind.

Von besonderem Interesse ist die Einführung von Endomethylentetrahydrophthalsäurestrukturen durch Anlagerung von CPD an die Doppelbindungen ungesättigter Polyester.

10

20

5

Weiter von Interesse ist die Einführung von Endomethylentetrahydrophthalsäure- und Tetrahydrophthalsäurestrukturen über die Imide dieser Säuren mit Hydroxyalkylaminen wie sie z.B. aus DE-A-15700273 oder DE-A-17200323 bekannt sind.

Die oligomere und/oder polymere Grundstruktur der Polymeren IIa umfaßt die bekannten Polymeren wie sie z.B. aufgebaut werden durch -C-C-Verknüpfungen, die auch Doppel- und/oder Dreifachbindungen aufweisen können, sowie durch Ether-, Ester-, Urethan-, Amid-, Imid-, Imidazol-, Keton-, Sulfid-, Sulfon-, Acetal-, Harnstoff-, Carbonat- und Siloxanverknüpfungen unter der Maßgabe der im vorstehen den näher definierten Funktionalisierungen.

25 Bevorzugt werden Polyester, Polyether, Polyurethane und besonders bevorzugt Polyacrylate eingesetzt.

Polyester im Sinne der Erfindung sind gesättigte und ungesättigte Polyesterharze

Zum Aufbau der Polyesterharze kommen dabei die üblichen und bekannten Carbonsäuren mit ≥ 2 Carboxylgruppen und/oder deren Anhydride und/oder deren Ester und Hydroxylverbindungen mit ≥ 2 OH-Gruppen in Frage. Es können auch monofunktionelle Verbindungen mitverwenden werden, um z.B. das Molekulargewicht der Polykondensate zu regulieren.

Als Carbonsäurekomponenten kommen z.B. α, β-ethylenisch ungesättigte Carbonsäuren, 10 wie Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid, Fumarsäure, Itaconsäure, Citraconsäure, gesättigte aliphatische Carbonsäuren bzw. deren Anhydride, wie Bernsteinsäure, Adipinsäure, Korksäure, Sebacinsäure, Azelainsäure, natürliche Fettsäuren und polymerisierte natürliche Fettsäuren, wie Leinölfettsäure, Dimer- und Polymerleinölfettsäure, Rizinusöl, Rizinusölfettsäure, gesättigte cycloaliphatische Carbonsäuren bzw. deren Anhydride, wie 15 Endomethylentetrahydrophthalsäure, Tetrahydrophthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Norbonendicarbonsäure, aromatische Carbonsäuren bzw. deren Anhydride, wie Phthalsäure in ihren Isomerformen, auch Tri- und Tetracarbonsäuren bzw. deren Andydride, wie Trimellithsäure, Pyromellithsäure, mit Allylalkohol teilveresterte Polycarbonsäuren, z.B. Trimellithsäuremonoallylester oder Pyromellithsäurediallylester in 20 Frage, wobei Benzophenoncarbonsäuren von besonderer Bedeutung sind, weil über diese Copolymer UV-Licht-anregbare Strukturen eingebaut werden können.

Als Hydroxylkomponenten kommen z.B. ggf. alkoxylierte, mindestens zweiwertige aliphatische und/oder cycloaliphatische Alkohole wie Ethylenglykol, Propylenglykol, Polyethylenglykole, Polypropylenglykole, Butandiolisomere, Hexandiol, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Neopentylglykol, Cyclohexandimethanol, Bisphenol A, hydriertes Bisphenol A, OH-polyfunktionelle Polymere, wie hydroxylgruppenmodifizierte Polybutadiene oder hydroxylgruppentragende Polyurethanprepolymere, Glycerin, Mono- und Diglyceride von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren, insbesondere Monoglyceride von Leinöl oder Sonnenblumenöl in Frage. Des weiteren kommen auch ungesättigte Alkohole in Frage, wie mit Allylalkohol (teil-)veretherte polyfunktionelle

Hydroxylverbindungen, z.B. Trimethylolethanmonoallylether, Trimethylolethandiallylether, Trimethylolpropanmonoallylether, Trimethylolpropandiallylether, Pentaerythritmonoallylether, Pentaerythritdiallylether, Buten-2-diol-1,4 und alkoxyliertes Buten-2-diol-1,4.

5

10

15

Wenn zur Regulation des Molekulargesichtes monofunktionelle Stoffe eingesetzt werden, sind dies bevorzugt monofunktionelle Alkohole, wie Ethanol, Propanol, Butanol, Hexanol, Decanol, Isodecanol, Cyclohexanol, Benzylalkohol oder Allylalkohol. Unter den Begriff Polyester im Sinne der vorliegenden Erfindung fallen auch Polykondensate, die neben den Estergruppen Amid- und/oder Imidgruppen aufweisen, wie sie durch Mitverwendung von Aminoverbindungen erhalten werden. Solcherart modifizierte Polyester sind z.B. durch Werden dabei DE-A-17200323 bekannt. DE-A-15700273 und die Endomethylentetrahydrophthalsäure- und Tetrahydrophthalsäurestrukturen, über die Imide dieser Säuren mit Hydroxyalkyaminen wie sie dort genannt sind, eingeführt so sind das RGb im Sinne dieser Erfindung.

20

An die Doppelbindungen der verwendeten ungesättigten Polyester kann auch DCPD angelagert werden, wodurch es ermöglicht wird, Endomethylentetrahydrophthalsäurestrukturen einzubauen, die RGb im Sinne dieser Erfindung darstellen. Diese Endomethylentetrahydrophthalsäurestrukturen können dabei an den kettenständigen Doppelbindungen der Polyester und/oder an terminalen Doppelbindungen, wie sie z.B. über Stoffe gemäß der allgemeinen Formel 3 eingeführt werden, vorhanden sein. Die Doppelbindungen aus den ungesättigten Dicarbonsäuren und/oder ungesättigten Diolen sind kettenständige RGb im Sinne der Erfindung. Das Einführen der RG kann durch Cokondensation und/oder durch polymeranaloge Umsetzungen an Polyestern mit funktionellen Gruppen erfolgen. Beispiele für Cokondensationen sind die Mitverwendung von Trimethylolpropandi- und -monoallylether, Pentaerythritdi- und -monoallylether, Buten-2-diol-1,4, alkoxyliertes Buten-2-diol-1,4, Allylalkohol und Verbindungen laut Formeln 3, 4, 5, 7, 8.

30

25

Bevorzugt zur Einführung von RGa ist die Cokondensation von Benzophenoncarbonsäuren oder deren Anhydriden. Weiter bevorzugt ist die Addition der Reaktions-

10

15

20

produkte von Hydroxybenzophenonen mit einem Überschuß an Diisocyanaten mit hydroxyfunktionellen Polyestern.

Auf diese Weise lassen sich auch RGb in hydroxyfunktionelle Polyester einführen. Dazu werden zunächst bevorzugt Diisocyanate mit Isocyanatgruppen unterschiedlicher z.B. Isophorondiisocyanat oder 1,4-Toluylendiisocanat, Reaktivität, mit halbäquivalenten Menge z.B. Hydroxyacrylaten, von Hydroxyvinylethem. Hydroxyallylestern, Hydroxyallylethern, Hydroxy-DCPD-Verbindungen laut Formeln AGb4 und AGb6 umgesetzt und diese Umsetzungsprodukte dann mit den hydroxyfunktionellen Polyestern zur Reaktion gebracht. Bei den genannten Reaktionen können auch gleichzeitig hydroxylfunktionelle Stoffe unterschiedlicher Art eingesetzt werden.

Poly(meth)acrylatharze, die erfindungsgemäß mit RG funktionalisiert sind, stellen eine weitere wichtige erfindungsgemäße Polymerklasse dar und werden durch Copolymerisation von Acrylestern, ggf. mit weiteren copolymerisierbaren Verbindungen, erhalten.

Die erfindungsgemäßen Poly(meth)acrylatharze können aber auch in Lösungsmitteln hergestellt werden. Eine weitere vorteilhafte Methode zur Herstellung von Poly(meth)acrylaten ist die lösungsmittelfreie, radikalische Substanzpolymerisation im gerührten Reaktor, ggf. unter Druck oder in kontinuierlichen Durchlaufreaktoren bei Temperaturen oberhalb der Schmelztemperatur der gebildeten Polymeren.

Als Komponenten zum Aufbau von Poly(meth)acrylatharzen sind beispielsweise die 25 bekannten Ester der Acrylsäure und Methacrylsäure mit aliphatischen, cycloaliphatischen, araliphatischen und aromatischen Alkoholen mit 1 bis 40 Kohlenstoffatomen geeignet, wie z.B. Methyl-(meth)acrylat, Ethyl(meth)acrylat, Propyl(meth)acrylat, Isopropyl-(meth)acrylat, n-Butyl(meth)acrylat, Isobutyl-(meth)acrylat, tert.-Butyl(meth)acrylat, 30 Amyl(meth)acrylat, Isoamyl-(meth)acrylat, Hexyl(meth)acrylat, 2-Ethvlhexvl-(meth)acrylat, Decyl(meth)acrylat, Undecyl(meth)acrylat, Dodecyl(meth)acrylat. Tridecyl(meth)acrylat, Cyclohexyl(meth)acrylat, Methylcyclohexyl(meth)acrylat, Ben-

15

20

25

30

zyl(meth)acrylat, Tetrahydrofurfuryl(meth)acrylat, Furfuryl(meth)acrylat und die Ester der 3-Phenylacrylsäure und deren verschiedenen Isomerieformen, wie Methylcinnamat, Ethylcinnamat, Butylcinnamat, Benzylcinnamat, Cyclo-hexylcinnamat, Isoamylcinnamat, Tetrahydrofurfurylcinnamat, Furfurylcinnamat, Acrylamid, Methacrylamid, Methylolacrylamid, Methylolacrylamid, Methylolacrylamid, Acrylsäure, Methacrylsäure, 3-Phenylacrylsäure, Hydroxyalkyl(meth)acrylate, wie Ethylglykolmono(meth)acrylat, Butylglykolmono(meth)acrylate, Wie Methoxyethylglykolmono(meth)acrylat, Glycolether(meth)acrylate, wie Methoxyethylglykolmono(meth)acrylat, Ethyloxyethylglykolmono(meth)acrylat, Glycidylacrylat, Glycidylacrylat, Glycidylacrylat, Glycidylacrylat, Glycidylmethacrylat, Amino(meth)acrylate, wie 2-Aminoethyl-(meth)acrylat.

Als weitere Komponenten kommen radikalisch copolymerisierbare Monomere, wie Styrol, 1-Methylstyrol, 4-tert.Butylstyrol, 2-Chlorstyrol, Vinylester von Fettsäuren mit 2 bis 20 Kohenstoffstomen, wie Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylether von Alkanolen mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, wie Vinylisobutylether, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, Vinylalkylketone, Diene, wie Butadien und Isopren sowie Ester der Malein- und Crotonsäure in Frage. Geeignete Monomere sind auch cyclische Vinylverbindungen, wie Vinylpyridin, 2-Methyl-1-Vinylimidazol, 1-Vinylimidazol, 5-Vinylpyrrolidon und N-Vinylpyrrolidon. Auch allylisch ungesättigte Monomere können eingesetzt werden, wie z.B. Allylalkohol, Allylalkylester, Monoallylphthalat und Allylphthalat. Auch Acrolein und Methacrolein und polymerisierbare Isocyanate kommen in Frage.

Der Einbau der RG kann durch Copolymerisation bei der Herstellung der Poly(meth)acrylate oder durch anschließende polymeranaloge Umsetzung erfolgen. Gut polymerisierbare Verbindungen, die Gruppen RGb aufweisen sind z.B. Dihydrodicyclopentadienyl(meth)acrylat, Dihydrodicyclopentadienylethacrylat und Dihydrodicyclopentadienyleinnamat. Gut polymerisierbare Verbindungen, die weitere Gruppen aufweisen an denen eine polymeranaloge Funktionalisierung möglich ist, sind z.B. copolymerisierbare Epoxidverbindungen, wie Glycidyl(meth)acrylat oder Hydroxyalkyl-(meth)acrylate. Die so eingebauten Hydroxyl- und/oder Epoxidgruppen sind Anker-Gruppen für polymeranaloge Funktionalisierungsreaktionen der Polymeren. Epoxydgruppen sind z.B. zur Einführung von acrylischen Doppelbindungen durch

Umsetzung mit (Meth)acrylsäure (RGb) und/oder zur Einführung von Vinylethergruppen (RGb) durch Umsetzung mit Aminovinyletherverbindungen, wie z.B. Diethanolamindivinylether oder zur Einführung von Benzophenongruppen (RGa) durch Umsetzung mit Hydroxy- und/oder Aminobenzophenonen geeignet.

5

10

Polyurethane, die erfindungsgemäß mit RG funktionalisiert sind, stellen eine weitere wichtige erfindungsgemäße Polymerklasse dar und werden durch auf dem Fachmann bekannte Weise aus polyfunktionellen, meist difunktionellen Isocyanaten und und Polyhydroxy- und/oder Polyaminoverbindungen erhalten. Auch dabei ist es möglich RGa und/oder RGb direkt beim Aufbau der Polyurethane mit einzubauen oder in funktionelle Polyurethane nachträglich einzuführen. Die chemischen Reaktionspartner sind dabei im Wesentlichen die gleichen wie bei den vorherig beschriebenen Polymeren. Bevorzugt werden RGa über die Mitverwendung von funktionellen Benzophenonverbindungen und RGb über Hydroxy-DCPD-Verbindungen laut Formeln RGb4 und RGb6 eingeführt.

15

Weitere Details bzgl. der verwendbaren Polyurethan-Grundkörper sind der entsprechenden Diskussion der als Polymer IIb verwendbaren Polyurethane zu entnehmen.

20

Die Herstellung erfindungsgemäßer Polymer IIa erfolgt nach allgemein bekannten Regeln und ist dem Polymerfachmann bekannt, was z.B. die Einstellung eines erwünschten Molekulargewichtes durch die Mitverwendung von regelnden oder monofunktionellen Einsatzstoffe oder die Einstellung einer gewünschten Glasübergangstemperatur durch Balancierung von hart/weich Komponenten betrifft.

25

Verbindungen mit besonderer Eignung zur Einführung von RGa in erfindungsgemäß verwendeten Polymeren IIa, besonders in, wie im vorherigen beschriebene, epoxidund/oder hxdroxyfunktionalisierte Polyester, Polyurthane oder Polyacrylate sind:

2-, 3- und 4-Hydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-5-methylhydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-octyloxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-30 dodecyloxybenzophenon, 2-Hydroxy-5-chlorohydroxybenzophenon. 2-Hydroxy-4methoxy-4'-methylbenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-chlorobenzophenon,

15

20

25

30

4-Hydroxy-3-methylbenzophenon, 4-Hydroxy-4'-methoxybenzophenon, 4-Hydroxy-4'chlorobenzophenon, 4-Hydroxy-4'-fluorobenzophenon, 4-Hydroxy-4'-cyanobenzophenon, 4-Hydroxy-2',4'-dimethoxybenzophenon, 2,2',4,4'- und 2,4-Dihydroxybenzophenon, 4tert.-Butyl-2,4-dihydroxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxy-benzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-octoxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxy-benzophenon, 2,4,4'-, 2,3,4- und 2,4,6-Trihydroxybenzophenon, 2,2,'-, 4,4'-, 2,3,4,4'- und 2,3',4,4'-Tetrahydroxybenzophenon, 2-, 3- und 4-Amino-benzophenon, 2-Amino-4-methylbenzophenon, 2-Amino-6-methylbenzophenon, 2-Amino-4'-methylbenzophenon, 2-Amino-4'-chloro-5-fluorobenzophenon, 2-Amino-5chlorobenzophenon, 2-Amino-5-bromobenzophenon, 2-Amino-5-methylbenzonon, 2-Amino-N-ethylbenzophenon, 2-Amino-2',5'-dimethylbenzophenon, 4-Amino-2chlorobenzophenon, 4-Amino-4'-methoxybenzophenon, 3,4-, 4,4'- und 3,3'-Diaminobenzophenon, 4,4'-Bis(methylamino)benzophenon, 3,3',4,4'-Tetraaminobenzophenon, 2-3- und 4-Benzoylbenzoesäure, 2-Benzoyl-3'-methylbenzoesäure, 2-Benzoyl-4'-2-Benzoyl-3,6-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-2',6'-dimethyl-Ethylbenzoesäure, benzoesäure, 2-Benzoyl-3',4'-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-2',4',6-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-p-hydroxybenzoesäure, 2-Benzoyl-4'-methyl-3'-chloroben-2-Benzoyl-6-chlorobenzoesäure, 4-Benzoyl-4'-isopropylbenzoesäure, Benzoyl-4'-chlorobenzoesäure, 4-Benzoyl-4'-(2-carboxypropyl)benzoesäure, 2,4-, 3,4und 4,4'-Benzophenondicarbonsäure, 2',3,4-, 3,3',4- und 3,4,4'-Benzophenontricarbon-3,3',4,4'-Benzophenontetracarbonsäure und -tetracarbonsäuredianhydrid. 2-Hydroxy-4-methoxy-5-sulfobenzophenon, 4-(4-Carboxyphenyloxy)benzophenon, 4-(3,4-Bis(carboxy)-phenyloxy)benzophenon und das entsprechende Anhydrid, 4'-(4-Carboxyphenyloxy)-benzophenon-4-carbonsäure, 4'-(4-Carboxyphenyloxy)-benzophenon-3,4dicarbonsäure und das entsprechende Anhydrid, 4'-(3,4-Bis(carboxy)-phenyloxy)-benzophenon-2,4- und -3,4-dicarbonsäure und die entsprechenden Anhydride, 4-(4-Cyanobenzoyl)-thiophenol, 4-(2-Hydroxyethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Aminoethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Hydroxycarbonylmethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Isocyanatoethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Isocyanatomethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 2-([2-]6-Iso-

cyanatohexylaminocar-bonyloxy)ethoxylthioxanthon, Phenylglyoxylsäure.

10

15

Ferner können auch die nachfolgend unter "Polymere IIb" diskutierten Polymere und Copolymere als Polymere IIa verwendet werden, sofern sie mit Reaktionsgruppen RG, insbesondere RGa und/oder RGb versehen werden. Insbesondere sind hierbei mit Reaktionsgruppen RG versehene Polymere und Copolymere halogenhaltiger olefinischer Verbindungen (Gruppe 4f)) zu nennen.

Die Vernetzung der erfindungsgemäß verwendeten Polymere IIa erfolgt bevorzugt durch energiereiche Strahlung, insbesondere durch UV-Licht. Dabei ist in den meisten Fällen kein weiterer Fotoinitiatorzusatz notwendig, d.h. die Stoffe sind selbst fotovernetzend wobei ein besonderer Vorteil ihre geringe Inhibierung durch Lust ist. Es ist aber nicht ausgeschlossen weitere handelübliche Fotoinitiatoren zuzusetzen. Weiter sind viele Polymere IIa auch thermisch vernetzbar. Besonders hohe thermische Vernetzbarkeit ist in Gegenwart von Peroxiden und/oder C-C-labilen Stoffen vom Typ der Benzpinakole bei ungesättigten Systemen, die zusätzlich DCPD-Gruppen aufweisen gegeben. Solche Systeme sind z.T. auch ohne Peroxide thermisch härtbar. Eine bevorzugte schnelle Vernetzung wird erreicht durch z.B. kombinierte Anwendung von Wärme und UV-Licht, z.B. durch Kombination von IR- und UV-Quellen.

Als Polymere IIb werden thermoplastische und ionenleitende Polymere eingesetzt.

20 Insbesondere zu nennen sind:

- Homo-, Block- oder Copolymere (Polymere IIb1) erhältlich durch Polymerisation von
- b1) 5 bis 100 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 eines Kondensationsprodukts aus
 - a) mindestens einer Verbindung (a), die in der Lage ist mit einer Carbonsäure oder einer Sulfonsäure oder einem Derivat oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon zu reagieren, und
- b) mindestens 1 Mol pro Mol dieser Verbindung (a) einer Carbonsäure oder Sulfonsäure (b), die mindestens eine radikalisch polymerisierbare

funktionelle Gruppe aufweist, oder eines Derivats davon oder eines Gemischs aus zwei oder mehr davon

und

5

- b2) 0 bis 95 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 einer weiteren Verbindung (c) mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5.000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder Seitenkette.
- 10 Vorzugsweise ist das Polymer IIb1 erhältlich durch
 - b1) 5 bis 100 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 eines Kondensationsprodukts aus
 - a) einem mehrwertigen Alkohol, welcher in der Hauptkette Kohlenstoffund Sauerstoffatome enthält,

und

20

15

b) mindestens 1 Mol pro Mol des mehrwertigen Alkohols einer α , β ungesättigten Carbonsäure,

und

b2) 0 bis 95 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 einer weiteren Verbindung (c) mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder Seitenkette.

Als Verbindung (a), die in der Lage ist mit einer Carbonsäure oder einer Sulfonsäure (b)

oder einem Derivat oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon zu reagieren, sind
prinzipiell alle Verbindung verwendbar, die dieses Kriterium erfüllen, und frei sind von
Reaktivgruppen RG.

25

30

Vorzugsweise wird die Verbindung (a) ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus einem ein- oder mehrwertigen Alkohol, der in der Hauptkette ausschließlich Kohlenstoffatome aufweist; einem ein- oder mehrwertigen Alkohol, der in der Hauptkette neben mindestens zwei Kohlenstoffatomen mindestens ein Atom aufweist, das ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Sauerstoff, Phosphor und Stickstoff; einer Silicium enthaltenden Verbindung; einem mindestens eine primäre Aminogruppe aufweisenden Amin; einem mindestens eine sekundäre Aminogruppe aufweisenden Amin; einem Aminoalkohol; einem ein- oder mehrwertigen Thiol; einer Verbindung mit mindestens einer Thiol- und mindestens einer Hydroxylgruppe; und einem Gemisch aus zwei oder mehr davon.

Unter diesen sind wiederum Verbindungen (a) bevorzugt, die zwei oder mehr funktionelle Gruppen aufweisen, die mit der Carbonsäure oder Sulfonsäure reagieren können.

Bei der Verwendung von Verbindungen (a), die als funktionelle Gruppe Aminogruppen enthalten, ist es bevorzugt, solche mit sekundären Aminogruppen zu verwenden, sodaß nach der Kondensation entweder überhaupt keine oder nur geringe Mengen an freien NH-Gruppen in der Mischung Ia vorhanden sind.

20 Im einzelnen sind als bevorzugte Verbindungen (a) zu nennen:

ein- oder mehrwertige Alkohole, die in der Hauptkette ausschließlich Kohlenstoffatome aufweisen, mit 1 bis 20, vorzugsweise 2 bis 20 und insbesondere 2 bis 10 alkoholischen OH-Gruppen, insbesondere zwei-, drei- und vierwertige Alkohole, vorzugsweise mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, wie z.B. Ethylenglycol, Propan-1,2-oder -1,3-diol, Butan-1,2- oder -1,3-diol, Buten-1,4- oder Butin-1,4-diol, Hexan-1,6-diol, Neopentylglycol, Dodecan-1,2-diol, Glycerin, Trimethylolpropan, Pentaerythrit oder Zuckeralkohole, Hydrochinon, Novolak, Bisphenol A, wobei jedoch auch, wie aus obiger Definition hervorgeht, einwertige Alkohole, wie z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, n-, sek.- oder tert.-Butanol, usw. eingesetzt werden können; ferner können auch Polyhydroxyolefine, bevorzugt solche mit zwei endständigen Hydroxylgruppen, wie z.B. α,ω-Dihydroxybutadien, verwendet werden;

Polyesterpolyole, wie sie z.B. aus Ullmanns Encyklopädie der technischen Chemie, 4. Aufl., Bd. 19, S. 62-65 bekannt sind und beispielsweise durch Umsetzung zweiwertiger Alkohole mit mehrwertigen, bevorzugt zweiwertigen Polycarbonsäuren erhalten werden;

5

ein- oder mehrwertige Alkohole, die in der Hauptkette neben mindestens zwei Kohlenstoffatomen mindestens ein Sauerstoffatom enthalten, vorzugsweise Polyetheralkohole, wie z.B. Polymerisationsprodukte von Alkylenepoxiden, beispielsweise Isobutylenoxid, Propylenoxid, Ethylenoxid, 1,2-Epoxybutan, 1,2-Epoxybetan, 1,2-Epoxyhexan, Tetrahydrofuran, Styroloxid, wobei auch an den Endgruppen modifizierte Polyetheralkohole, wie z.B. mit NH₂-Endgruppen modifizierte Polyetheralkohole verwendet werden können; diese Alkohole besitzen vorzugsweise ein Molekulargewicht (Zahlenmittel) von 100 bis 5.000, weiter bevorzugt 200 bis 1.000, und insbesondere 300 bis 800; derartige Verbindungen sind an sich bekannt und beispielsweise unter den Marken Pluriol® oder Pluronic® (Firma BASF Aktiengesellschaft) kommerziell verfügbar;

15

20

10

Alkohole, wie oben definiert, in denen ein Teil oder alle Kohlenstoffatome durch Silicium ersetzt sind, wobei hier insbesondere Polysiloxane oder Alkylenoxid/Siloxan-Copolymere oder Gemische aus Polyetheralkoholen und Polysiloxanen, wie sie beispielsweise in der EP-B 581 296 und der EP-A 525 728 beschrieben sind, verwendet werden können, wobei bzgl. des Molekulargewichts dieser Alkohole ebenfalls das oben Gesagte gilt;

25

Alkohole, wie oben definiert, insbesondere Polyetheralkohole, bei denen ein Teil oder alle Sauerstoffatome durch Schwefelatome ersetzt sind, wobei bzgl. des Molekulargewichts dieser Alkohole ebenfalls das oben Gesagte gilt;

ein- oder mehrwertige Alkohole, die in der Hauptkette neben mindestens zwei Kohlenstoffatomen mindestens ein Phosphoratom oder mindestens ein Stickstoffatom enthalten, wie z.B. Diethanolamin, Triethanolamin;

30

Lactone, die sich von Verbindungen der allgemeinen Formel HO-(CH₂)_z-COOH ableiten, wobei z eine Zahl von 1 bis 20 ist, wie z.B. ε -Caprolacton, β -Propiolacton, γ -Butyrolacton oder Methyl- ε -caprolacton;

10

15

20

eine Silicium enthaltende Verbindung, wie z.B. Di- oder Trichlorsilan, Phenyltrichlorsilan, Diphenyldichlorsilan, Dimethylvinylchlorsilan;

Silanole, wie z.B. Trimethylsilanol;

ein mindestens eine primäre und/oder sekundäre Aminogruppe aufweisendes Amin, wie z.B. Butylamin, 2-Ethylhexylamin, Ethylendiamin, Hexamethylendiamin, Diethylentriamin, Tetraethylenpentamin, Pentaethylenhexamin, Anilin, Phenylendiamin;

Polyetherdiamine, wie z.B. 4,7-Dioxydecan-1,10-diamin, 4,11-Dioxytetradecan-1,14-diamin;

ein ein- oder mehrwertiges Thiol, wie z.B. aliphatische Thiole, wie z.B. Methanthiol, Ethanthiol, Cyclohexanthiol, Dodecanthiol; aromatische Thiole, wie z.B. Thiophenol, 4-Chlorthiophenol, 2-Mercaptoanilin;

eine Verbindung mit mindestens einer Thiol- und mindestens einer Hydroxylgruppe, wie z.B. 4-Hydroxythiophenol sowie Monothioderivate der oben definierten mehrwertigen Alkohole;

Aminoalkohole, wie z.B. Ethanolamin, N-Methyl-ethanolamin, N-Ethyl-ethanolamin, N-Butyl-ethanolamin, 2-Amino-1-propanol, 2-Amino-1-phenyl-ethanol;

Mono- oder Polyaminopolyole mit mehr als zwei aliphatisch gebundenen Hydroxylgruppen, wie z.B. Tris(hydroxymethyl)-methylamin, Glucamin, N,N'-Bis-(2-hydroxyethyl)-ethylendiamin, sowie deren Gemische.

Es können auch Gemische aus zwei oder mehr der oben beschriebenen Verbindungen (a) eingesetzt werden.

25

30

Die oben erwähnten Verbindungen (a) werden erfindungsgemäß mit einer Carbonsäure oder Sulfonsäure (b), die mindestens eine radikalisch polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweist, oder einem Derivat davon oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon kondensiert, wobei mindestens eine, vorzugsweise alle der freien zur Kondensation befähigten Gruppen innerhalb der Verbindungen (a) mit der Verbindung (b) kondensiert werden.

Als Carbonsäure oder Sulfonsäure (b) können im Rahmen der vorliegenden Erfindung prinzipiell alle Carbon- und Sulfonsäuren, die mindestens eine radikalisch polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweisen, sowie deren Derivate eingesetzt werden. Dabei umfaßt der hier verwendete Begriff "Derivate" sowohl Verbindungen, die sich von einer Carbon- oder Sulfonsäure ableiten, die an der Säurefunktion modifiziert ist, wie z.B. Ester, Säurehalogenide oder Säureanhydride, als auch Verbindungen, die sich von einer Carbon- oder Sulfonsäure ableiten, die am Kohlenstoffgerüst der Carbon- oder Sulfonsäure modifiziert ist, wie z.B. Halogencarbon- oder -sulfonsäuren.

Als Verbindung (b) sind dabei insbesondere zu nennen:
 α,β-ungesättigte Carbonsäuren oder β,γ-ungesättigte Carbonsäuren oder deren Derivate.

Besonders geeignete α,β-ungesättigte Carbonsäuren sind dabei solche der Formel

15

20

25

30

in der R^1 , R^2 und R^3 Wasserstoff oder C_1 - bis C_4 -Alkylreste darstellen, wobei unter diesen wiederum Acrylsäure und Methacrylsäure bevorzugt sind; weiterhin gut einsetzbar sind Zimtsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, oder p-Vinylbenzoesäure, sowie Derivate davon, wie z.B. Anhydride, wie z.B. Maleinsäure- oder Itaconsäureanhydrid; Halogenide, insbesondere Chloride, wie z.B. Acryl- oder Methacrylsäurechlorid; Ester, wie z.B. (Cyclo)alkyl(meth)acrylate mit bis zu 20 C-Atomen im Alkylrest, wie z.B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl-, Hexyl-, 2-Ethylhexyl-, Stearyl-. Lauryl-, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluormethyl-, Hexafluorpropyl-, Tetrafluorpropyl(meth)acrylat, Polypropylenglycolmono(meth)acrylate, Polyethylenmono(meth)acrylate, Poly(meth)acrylate von mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. Glycerindi(meth)acrylat, Trimethylolpropan-di(meth)acrylat, Pentaerythrit-di- oder tri(meth)acrylat, Diethylenglycolbis(mono-(2-acryloxy)ethyl)carbonat, Poly(meth)acrylate

von Alkoholen, die selbst wiederum eine radikalisch polymerisierbare Gruppe aufweisen, wie z.B. Ester aus (Meth)acrylsäure und Vinyl- und/oder Allylalkohol;

Vinylester anderer aliphatischer oder aromatischer Carbonsäuren, wie z.B Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylbutanat, Vinylhexanoat, Vinyloctanoat, Vinyldecanoat, Vinylstearat,

Vinylpalmitat, Vinylcrotonat, Divinyladipat, Divinylsebacat, 2-Vinyl-2-ethylhexanoat, Vinyltrifluoracetat;

Allylester anderer aliphatischer oder aromatischer Carbonsäuren, wie z.B. Allylacetat, Allylpropionat, Allylbutanat, Allylhexanoat, Allyloctanoat, Allyldecanoat, Allylstearat, Allylpalmitat, Allylcrotonat, Allylsalicylat, Allyllactat, Diallyloxalat, Allylstearat, Allylsuccinat, Diallylglutarat, Diallyladipat, Diallylpimelat, Diallylcinnamat, Diallylmaleat, Diallylphthalat, Diallylisophthalat, Triallylbenzol-1,3,5-tricarboxylat, Allyl-

β,γ-ungesättigte Carbonsäuren und deren Derivate, wie z.B. Vinylessigsäure, 2-Methylvinylessigsäure, Isobutyl-3-butenoat, Allyl-3-butenoat, Allyl-2-hydroxy-3-butenoat,

fluoracetat, Allylperfluorbutyrat, Allylperfluoroctanoat;

15 Diketen;

10

25

30

Sulfonsäuren, wie z.B. Vinylsulfonsäure, Allyl- und Methallylsulfonsäure, sowie deren Ester und Halogenide, Benzolsulfonsäurevinylester, 4-Vinylbenzolsulfonsäureamid.

Es können auch Gemische aus zwei oder mehr der oben beschriebenen Carbon- und/oder Sulfonsäuren eingesetzt werden;

Das Polymer IIb1 kann durch Umsetzung von 5 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 des oben definierten Kondensationsprodukts und 0 bis 95 Gew.-%, insbesondere 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 einer Verbindung (c), erhalten werden.

- 2) Homo-, Block- oder Copolymere IIb2 (Polymere IIb2), erhältlich durch Polymerisation von
 - b1) 5 bis 75 Gew.-%, bezogen auf das Polymer IIb2 einer zur Polymerisation befähigten Verbindung (d), vorzugsweise einer zur radikalischen

Polymerisation befähigten ungesättigten Verbindung (d), die verschieden von der obigen Carbonsäure oder der Sulfonsäure (b) oder einem Derivat davon ist, oder eines Gemischs aus zwei oder mehr davon

5 und

b2) 25 bis 95 Gew.-%, bezogen auf das Polymer IIb2 der weiteren Verbindung (c) mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5.000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder Seitenkette.

10

Als zur Herstellung des Polymers IIb2 verwendbare zur radikalischen Polymerisation befähigte Verbindung (d) sind im einzelnen folgende zu nennen:

Olefinische Kohlenwasserstoffe, wie z.B. Ethylen, Propylen, Butylen, Isobuten, Hexen oder höhere Homologen und Vinylcyclohexan;

15 (Meth)acrylnitril;

halogenhaltige olefinische Verbindungen, wie z.B. Vinylidenfluorid, Vinylidenchlorid, Vinylfluorid, Vinylchlorid, Hexafluorpropen, Trifluorpropen, 1,2-Dichlorethylen, 1,2-Difluorethylen und Tetrafluorethylen;

Vinylalkohol, Vinylacetat, N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylimidazol, Vinylformamid;

Phosphomitridchloride, wie z.B. Phosphordichloridnitrid, Hexachlor(triphosphazen), sowie deren durch Alkoxy-, Phenoxy-, Amino- und Fluoralkoxy-Gruppen teilweise oder vollständig substituierte Derivate, d.h. Verbindungen, die zu Polyphosphazenen polymerisiert werden können;

aromatische, olefinische Verbindungen, wie z.B. Styrol, a-Methylstyrol;

Vinylether, wie z.B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl-, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluormethyl-, Hexafluorpropyl- Tetrafluorpropylvinylether.

Es können selbstverständlich auch Gemische der obigen Verbindungen (d) eingesetzt werden, wobei dann Copolymere entstehen, die je nach Herstellungsart die Monomeren statistisch verteilt enthalten, oder Blockcopolymere ergeben.

Diese Verbindungen (d) wie auch die oben beschriebenen Kondensationsprodukte werden nach herkömmlicher, dem Fachmann wohl bekannter Art polymerisiert, vorzugsweise radikalisch polymerisiert, wobei bezüglich der erhaltenen Molekulargewichte das hierin nachstehend bezüglich der Verbindung (c) Gesagte gilt.

5

Als Verbindung (c) kommen in erster Linie Verbindungen mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5.000, vorzugsweise 5.000 bis 20.000.000, insbesondere 100.000 bis 6.000.000, in Betracht, die in der Lage sind, Lithiumkationen zu solvatisieren und als Bindemittel zu fungieren.

10

Geeignete Verbindungen (c) sind beispielsweise Polyether und Copolymere, die mindestens 30 Gew.-% der folgenden Struktureinheit, bezogen auf das Gesamtgewicht der Verbindung (c), aufweist:

15

$$\begin{bmatrix} R^1 & C & C & R^2 \\ R^3 & C & R^4 \end{bmatrix}$$

20

25

wobei R¹, R², R³ und R⁴ Arylgruppen, Alkylgruppen, vorzugsweise Methylgruppen, oder Wasserstoff darstellen, gleich oder unterschiedlich sein und Heteroatome wie Sauerstoff, Stickstoff, Schwefel oder Silicium enthalten können.

Solche Verbindungen sind beispielsweise in: M. B. Armand et. al., Fast Ion Transport in Solids, Elsevier, New York, 1979, S. 131-136, oder in FR-A 7832976 beschrieben.

30

Die Verbindung (c) kann auch aus Gemischen solcher Verbindungen bestehen.

Das Polymer IIb2 kann durch Umsetzung von 5 bis 75 Gew.-%, vorzugsweise 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb2 einer Verbindung (d) und 25 bis 95 Gew.-%, ins-

besondere 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb2 einer Verbindung (c), erhalten werden;

- 3) Polycarbonate, wie z.B. Polyethylencarbonat, Polypropylencarbonat, Polybutadiencarbonat, Polyvinylidencarbonat.
 - 4) Homo-, Block- und Copolymere, hergestellt aus
- a) olefinischen Kohlenwasserstoffen, wie z.B. Ethylen, Propylen, Butylen,

 Isobuten, Propen, Hexen oder höhere Homologen, Butadien, Cyclopenten,

 Cyclohexen, Norbornen, Vinylcyclohexan, 1,3-Pentadien, 1,3-, 1,4-, 1,5
 Hexadien, Isopren, Vinylnorbonen;
 - b) aromatische Kohlenwasserstoffe wie z.B. Styrol und Methylstyrol;

15

c) Acrylsäure oder Methacrylsäureester, wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluoromethyl-, Hexafluoropropyl-, Tetrafluoropropylacrylat bzw. -methacrylat;

20

30

d) Acrylnitril, Methacrylnitril, N-Methylpyrrolidon, N-Vinylimidazol, Vinylacetat;

e) Vinylether, wie z.B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-,

Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl, Cyclohexyl, Benzyl-,

Trifluoromethyl-, Hexafluoropropyl-, Tetrafluoropropyl-vinylether;

f) Polymere und Copolymere halogenhaltiger olefinischer Verbindungen, wie z.B. Vinylidenfluorid, Vinylidenchlorid, Vinylfluorid, Vinylchlorid, Hexafluorpropen, Trifluorpropen, 1,2-Dichlorethylen, 1,2-Difluorethylen und Tetrafluorethylen; vorzugsweise Polymere oder Copolymere des Vinylchlorids, Acrylnitrils, Vinylidenfluorids; Copolymere aus Vinylchlorid

10

und Vinylidenchlorid, Vinylchlorid und Acrylonitril, Vinylidenfluorid und Hexafluroporpylen, Vinylidenfluorid mit Hexafluoropropylen; Terpolymere aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen sowie einem Mitglied der Gruppe bestehend aus Vinylfluorid, Tetrafluorethylen und einem Trifluorethylen; insbesondere ein Copolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen; und weiter bevorzugt ein Copolymer umfassend 75 bis 92 Gew.- % Vinylidenfluorid und 8 bis 25 Hexafluoropropylen.

g) 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, Vinylencarbonat.

Bei der Herstellung der oben genannten Polymere können, falls dies nötig und/oder erwünscht ist, Regler, wie z.B. Mercaptane eingesetzt werden.

- 15 5) Polyurethane, beispielsweise erhältlich durch Umsetzung von
 - a) organischen Diisocyanaten mit 6 bis 30 C-Atomen wie z.B. aliphatische nichtcyclische Diisocyanate, wie z.B. 1,5-Hexamethylendiisocyanat und 1,6-Hexamethylendiisocyanat, aliphatische cyclische Diisocyanate, wie z.B. 1,4-Cyclohexylendiisocyanat, Dicyclohexylmethandiisocyanat und Isophoron-diisocyanat oder aromatische Diisocyanate, wie z.B. Toluylen-2,4-diisocyanat, Toluylen-2,6-diisocyanat, m-Tetramethylxyloldiisocyanat, p-Tetramethylxyloldiisocyanat, p-Tetramethylxyloldiisocyanat, 1,5-Tetrahydronaphthylendiisocyanat und 4,4'-Diphenylenmethandiisocyanat oder Gemische solcher Verbindungen,

25

20

mit

- b) mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. Polyesterole, Polyetherole und Diole.
- Die Polyesterole sind zweckmäßigerweise überwiegend lineare Polymere mit endständigen OH-Gruppen, bevorzugt solche mit zwei oder drei, insbesondere zwei OH-Endgruppen. Die Säurezahl der Polyesterole ist kleiner als 10 und vorzugsweise kleiner als

3. Die Polyesterole lassen sich in einfacher Weise durch Veresterung von aliphatischen oder aromatischen Dicarbonsäuren mit 4 bis 15 C-Atomen, vorzugsweise 4 bis 6 C-Atomen, mit Glycolen, bevorzugt Glycolen mit 2 bis 25 C-Atomen oder durch Polymerisation von Lactonen mit 3 bis 20 C-Atomen herstellen. Als Dicarbonsäuren lassen sich beispielsweise Glutarsäure, Pimelinsäure, Korksäure, Sebacinsäure, Dodecansäure und vorzugsweise Adipinsäure und Bernsteinsäure einsetzen. Geeignete aromatische Dicarbonsäuren sind Terephthalsäure, Isophthalsäure, Phthalsäure oder Gemische aus diesen Dicarbonsäuren mit anderen Dicarbonsäuren, z.B. Diphensäure, Sebacinsäure, Bernsteinsäure und Adipinsäure. Die Dicarbonsäuren können einzeln oder als Gemische verwendet werden. Zur Herstellung der Polyesterole kann es gegebenenfalls vorteilhaft sein, anstelle der Dicarbonsäuren die entsprechenden Säurederivate, wie Carbonsäureanhydride oder Carbonsäurechloride zu verwenden. Beispiele für geeignete Glycole sind Diethylenglycol, 1,5-Pentandiol, 1,10-Decandiol und methylpentandiol-1,5. Vorzugsweise verwendet werden 1,2-Ethandiol, 1,3-Propandiol, 2-Methyl-1,3-propandiol,1,4-Butandiol, 1,6-Hexandiol, 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, 1,4-Dimethylolcyclohexan, 1,4-Diethanolcyclohexan und ethoxylierte oder propoxylierte Produkte des 2,2-Bis-(4-hydroxyphenylen)-propan (Bisphenol A). Je nach den gewünschten Eigenschaften der Polyurethane können die Polyole alleine oder als Gemisch in verschiedenen Mengenverhältnissen verwendet werden. Als Lactone für die Herstellung der Polyesterole eignen sich z.B. α,α-Dimethyl-β-propiolacton, γ-Butyrolacton und vorzugsweise ε-Caprolacton.

10

15

20

25

30

Die Polyetherole sind im wesentlichen lineare, endständige Hydroxylgruppen aufweisende Substanzen, die Etherbindungen enthalten. Geeignete Polyetherole können leicht durch Polymerisation von cyclischen Ethern, wie Tetrahydrofuran, oder durch Umsetzung von einem oder mehreren Alkylenoxiden mit 2 bis 4 C-Atomen im Alkylenrest mit einem Startermolekül, das zwei aktive Wasserstoffatome im Alkylenrest gebunden enthält, hergestellt werden. Als Alkylenoxide seien beispielsweise Ethylenoxid, 1,2-Propylenoxid, Epichlorhydrin, 1,2-Butylenoxid, 2,3-Butylenoxid genannt. Die Alkylenoxide können einzeln, alternierend nacheinander oder als Mischung verwendet werden. Als Startermolekül kommen beispielsweise Wasser, Glycole wie Ethylenglycol, Propylenglycol, 1,4-Butandiol und 1,6-Hexandiol, Amine wie Ethylendiamin, Hexame-

10

15

thylendiamin und 4,4'-Diamino-diphenylmethan und Aminoalkohole wie Ethanolamin in Betracht. Geeignete Polyesterole und Polyetherole sowie deren Herstellung sind beispielsweise in EP-B 416 386, geeignete Polycarbonatdiole, vorzugsweise solche auf 1,6-Hexandiol-Basis, sowie deren Herstellung beispielsweise in US-A 4 131 731 beschrieben.

In Mengen bis zu 30 Gew.-% bezogen auf Gesamtmasse der Alkohole können vorteilhaft aliphatische Diole mit 2 bis 20, vorzugsweise 2 bis 10 C-Atomen, wie 1,2-Ethandiol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 1,6-Hexandiol, 1,5-Pentandiol, 1,10-Decandiol, 2-Methyl-1,3-propandiol, 2,2-Dimethyl-1,3-propandiol, 2,2-Dimethyl-1,3-propandiol, 2,2-Dimethyl-1,4-butandiol, 1,4-Dimethylolcyclohexan, Hydroxypivalinsäureneopentylglycolester, Diethylenglycol, Triethylenglycol und Methyldiethanolamin oder aromatisch-aliphatische oder aromatisch-cycloaliphatische Diole mit 8 bis 30 C-Atomen, wobei als aromatische Strukturen heterocyclische Ringsysteme oder vorzugsweise isocyclische Ringsysteme wie Naphthalin- oder insbesondere Benzolderivate wie Bisphenol A, zweifach symmetrisch ethoxyliertes Bisphenol A, zweifach symmetrisch propoxyliertes Bisphenol A, höher ethoxylierte oder propoxylierte Bisphenol A-Derivate oder Bisphenol F-Derivate sowie Mischungen solcher Verbindungen in Betracht kommen.

- In Mengen bis zu 5 Gew.-%, bezogen auf Gesamtmasse der Alkohole, können vorteilhaft aliphatische Triole mit 3 bis 15, vorzugsweise 3 bis 10 C-Atomen, wie Trimethylolpropan oder Glycerin, das Reaktionsprodukt solcher Verbindungen mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid sowie Mischungen solcher Verbindungen in Betracht kommen.
- Die mehrwertigen Alkohole können funktionelle Gruppen, beispielsweise neutrale Gruppen wie Siloxangruppen, basische Gruppen wie insbesondere tertiäre Aminogruppen oder saure Gruppen oder deren Salze oder Gruppen, die leicht in saure Gruppen übergehen, tragen, die über einen mehrwertigen Alkohol eingeführt werden. Vorzugsweise kann man Diolkomponenten, die solche Gruppen tragen, wie N-Methyldiethanolamin,

 N,N-Bis(hydroxyethyl)aminomethylphosphonsäurediethylester oder N,N-Bis(hydroxyethyl)-2-aminoessigsäure-(3-sulfopropyl)-ester oder Dicarbonsäuren, die

20

25

30

solche Gruppen tragen und für die Herstellung von Polyesterolen verwendet werden können, wie 5-Sulfoisophthalsäure, verwenden.

Saure Gruppen sind besonders die Phosphorsäure-, Phosphonsäure-, Schwefelsäure-, Sulfonsäure-, Carboxyl-, oder Ammoniumgruppe.

Gruppen, die leicht in saure Gruppen übergehen, sind beispielsweise die Estergruppe oder Salze, vorzugsweise der Alkalimetalle wie Lithium, Natrium oder Kalium.

- Die oben beschriebenen Polyesterole an sich, wobei dabei zu beachten ist, daß man Molekulargewichte im Bereich von 10.000 bis 2.000.000, vorzugsweise 50.000 bis 1.000.000 erhält.
 - 7) Polyamine, Polysiloxane und Polyphosphazene, insbesondere solche, wie sich bei der Beschreibung des Polymers IIb2 bereits diskutiert wurden.

8) Polyetherole, wie sie z. B. bei der obigen Diskussion des Polymers IIb1 als Verbindung (c) oder bei der Diskussion der Polyurethane beschrieben wurden.

Es können selbstverständlich auch Gemische der obigen Polymere IIb eingesetzt werden. Die erfindungsgemäß eingesetzten Copolymere IIb können je nach Herstellungsart die Monomeren statistisch verteilt enthalten, oder als Blockcopolymere vorliegen.

Die Polymere IIa und IIb werden nach herkömmlicher, dem Fachmann wohl bekannter Art polymerisiert, vorzugsweise radikalisch polymerisiert. Die Polymere IIa und IIb können sowohl hochmolekular oder oligomer oder als Gemische davon eingesetzt werden.

Die Anteile des Polymers IIa am polymeren Bindemittel II beträgt im allgemeinen 1 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 80 Gew.-%, weiter bevorzugt 30 bis 60 Gew.-%. Entsprechend beträgt der Anteil des Polymers IIb am polymeren Bindemittel II im allgemeinen 0 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 80 Gew.-% und weiter bevorzugt 40 bis 70 Gew.-%.

Vorzugsweise betrifft die vorliegende Erfindung folgende Zusammensetzungen:

Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIa ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine Reaktivgruppe RGa aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung im Triplett angeregten Zustand zur Wasserstoffabstraktion befähigt ist, und ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine von RGa verschiedene, mit RGa coreaktive Gruppe RGb aufweist, wobei im Durchschnitt aller Polymermoleküle mindestens je eine Gruppe RGa und eine Gruppe RGb vorhanden ist.

- Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIa ein Polymer oder Copolymer eines Acrylats oder Methacrylats ist, und Reaktivgruppen RGa, die Benzophenon-Einheiten enthalten, und Reaktivgruppen RGb, die Dihydrodicyclopentadien-Einheiten enthalten, aufweist.
- Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIb ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem Polymer oder Copolymer des Vinylchlorids, Acrylnitrils, Vinylidenfluorids; einem Copolymer aus Vinychlorid und Vinylidenchlorid, Vinylchlorid und Acrylonitril, Vinylidenfluorid und Hexafluoropropylen, Vinylidenfluorid mit Hexafluoropropylen; einem Terpolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen sowie einem Mitglied der Gruppe bestehend aus Vinylfluorid, Tetrafluorethylen und einem Trifluorethylen.

Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIa ein Polymer oder Copolymer eines Acrylats oder Methacrylats ist, und Reaktivgruppen RGa, die Benzophenon-Einheiten enthalten, und Reaktivgruppen RGb, die Dihydrodicyclopentadien-Einheiten enthalten, aufweist., und das Polymer IIb ein Copolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen ist.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können ferner einen Weichmacher III enthalten. Es kann jedoch auch ohne Weichmacher gearbeitet werden.

Sofern vorhanden, beträgt der Anteil des Weichmachers III, bezogen auf die Zusammensetzung, 0,1 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 50 Gew.-% und insbesondere 1 bis 20 Gew.-%.

Als Weichmacher III können aprotische Lösungsmittel, vorzugsweise solche, die Li-Ionen 5 solvatisieren, wie z.B. Dimethylcarbonat, Ethyl-methyl-carbonat, Diethylcarbonat, Dipropylcarbonat, Diisopropylcarbonat, Dibutylcarbonat, Propylencarbonat; cyclische Carbonate der Summenformel $C_nH_{n+1}O_y$, n = 2 bis 30, m = 3 bis 7, wie z.B. Ethylencarbonat, 1,2-Propylencarbonat, 1,3-Propylencarbonat, 1,2-Butylencarbonat, 1,3-10 Butylencarbonat, 1,4-Butylencarbonat, 2,3-Butylencarbonat; Oligoalkylenoxide, wie z.B. Dibutylether, Di-tert.-butylether, Dipentylether, Dihexylether, Dihexylether, Dioctylether, Dinonylether, Didecylether, Didodecylether, Ethylenglycoldimethylether, Ethylenglycoldiethylether, 1-tert.-Butoxy-2-methoxyethan, 1-tert.-Butoxy-2-ethoxyethan, 1,2-Dimethoxypropan, 2-Methoxyethylether, 2-Ethoxyethylether, Diethylenglycoldibutylether, Dimethylenglycol-tert.-butylmethylether, Triethylenglycoldimethylether, Tetraethylenglycol-15 dimethylether, \gamma-Butyrolacton, Dimethylformamid; Dimethyl-\gamma-butyrolacton, Diethyl-\gammabutyrolacton, γ-Valerolacton, 4,5-Dimethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4,4-Dimethyl-1,3dioxolan-2-on, 4-Ethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4-Methyl-5-ethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4,5-Diethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4,4-Diethyl-1,3-dioxolan-2-on, 1,3-Dioxan-2-on, 4-Methyl-5-Methyl-1,3-dioxan-2-on, 4,4-Dimethyl-1,3-dioxan-2-on, 20 1,3-dioxan-2-on, Dimethyl-1,3-dioxan-2-on, 4,6-Dimethyl-1,3-dioxan-2-on, 4,4,6-Trimethyl-1,3-dioxan-2-on, 5,5-Diethyl-1,3-dioxan-2-on, spiro-(1,3-Oxa-2-cyclohexanon)-5',5',1',3'oxacyclohexan; 4-Dimethyl-ethoxysilyl-1,2-butylencarbonat; Dicarbonsäureester der Formel R¹OCOOR²OCOOR³ (R1, R2, R3 = C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffe), organische Ester der Formel R^1 -COOR² (R^1 und R^2 = C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffe); Kohlenwasser-25 stoffe der allgemeinen Formel C_nH_{2n+2} mit 7 < n < 50; organische Phosphorverbindungen, insbesondere Phosphate und Phosphonate, wie z.B. Trimethylphosphat, Triethylphosphat, Tripropylphosphat, Tributylphosphat, Triisobutylphosphat, Tripentylphosphat, Trihexylphosphat, Trioctylphosphat, Tris(2-ethylhexyl)phosphat, Tridecylphosphat, Diethyl-nbutylphosphat, Tris(butoxyethyl)phosphat, Tris(2-methoxyethyl)phosphat, Tris(tetrahydro-30 furyl)phosphat, Tris(1H,1H,5H-octafluorpentyl)phosphat, Tris(1H,1H-trifluorethyi)phosphat, Tris(2-(diethylamino)ethyl)phosphat, Tris-(methoxyethyl)-

10

Tris(methoxyethoxy)trifluorophosphazen, Tris(ethoxycarbonyloxyethyl)phosphat, Diethylethylphosphonat, Dipropylpropylphosphonat, Dibutylbutylphosphonat, Dihexylhexylphosphonat, Dioctyloctylphosphonat, Ethyldimethylphosphonoacetat, Methyldiethylphosphonoacetat, Triethylphosphonoacetat, Dimethyl(2-oxopro-Diethyl(2-oxopropyl)phosphonat, pyl)phosphonat, Dipropyl(2-oxopropyl)phosphonat, Ethyldiethoxyphosphinylformiat, Trimethylphosphonoacetat, Triethylphosphonoacetat, Tripropylphosphonoacetat, Tributylphosphonoacetat; organische Schwefelverbindungen, wie z.B. Sulfate, Sulfonate, Sulfoxide, Sulfone und Sulfite, wie z.B. Dimethylsulfit, Diethylsulfit, Glycolsulfit, Dimethylsulfon, Diethylsulfon, Diethylpropylsulfon, Dibutyl-Tetramethylensulfon, Methylsulfolan, Dimethylsulfoxid, Diethylsulfoxid, Dipropylsulfoxid, Dibutylsulfoxid, Tetramethylensulfoxid, Ethylmethansulfonat, 1,4-Butandiolbis(methansulfonat), Diethylsulfat, Dipropylsulfat, Dibutylsulfat, Dihexylsulfat, Dioctylsulfat, SO₂ClF;

Nitrile, wie z.B. Acrylnitril;

Dispergatoren, insbesondere mit Tensidstruktur; sowie deren Gemische verwendet werden.

Darüberhinaus können ganz allgemein geeignete organische Verbindungen, wie z.B.

Alkane $C_nH_xF_y$ mit n=5 bis 30, x+y=2n+2; Ether $C_nH_xF_yO_z$ mit n=5 bis 30, x+y=2n+2, z=1 bis 14; Ketone $C_nH_xF_yO$ mit z=5 bis 30, z=2n+2 mit z=5 bis 20, z=2n+2 mit z=2n+2 m

 R_1 - R_4 = C_1 - C_{10} -Kohlenwassestoffe und X = C_1 - C_{10} -Kohlenwassestoffe, Si(CH₃)₂ M = 1 oder 2

$$R^{1}-O$$
 $R^{2}-O$
 $R^{2}-O$
 $R^{2}-O$
 R^{3}
 $R^{2}-O$
 R^{3}
 $R^{2}-O$
 R^{3}
 $R^{2}-O$
 R^{3}
 $R^{2}-O$
 R^{3}
 $R^{2}-O$
 R^{3}
 $R^{4}-O$
 R^{4}
 $R^{4}-O$
 R^{5}
 $R^{5}-O$
 R^{5}

insbesondere Trimethylborat, Triethylborat, Tripropylborat, Tributylborat, Trimethylenborat, 2-Methyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Ethyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Propyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Butyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Phenyl-1,3,2-dioxaborinan als Weichmacher V eingesetzt werden.

Ferner können mindestens ein Ester der Formeln (E1) bis (E5), wie nachstehend dargestellt als Weichmacher (V) verwendet werden:

$$B \stackrel{OR^{1}}{\longleftarrow} OR^{2}$$
OR3
(E1)

$$0 = C \xrightarrow{OR^1} OR^2$$
(E2)

$$O = P \xrightarrow{OR^{1}} OR^{2}$$

$$OR^{3}$$
(E3)

10

$$R^4O$$
 OR^1 R^3O OR^2 (E5)

15

20

wobei R¹, R², R³, R⁴ gleich oder verschieden sind und jeweils unabhängig voneinander eine lineare oder verzweigkettige C₁- bis C₄-Alkylgruppe, (-CH₂-CH₂-O)_n-CH₃ mit n=1 bis 3, eine C₃- bis C₆-Cycloalkylgruppe, eine aromatische Kohlenwasserstoffgruppe, die wiederum substituiert sein kann, ist, mit der Maßgabe, daß mindestens eine der Gruppen R¹, R², R³ und R⁴ (-CH₂-CH₂-O)_n-CH₃ mit n=1 bis 3 ist.

Unter den obengenannten Estern der Formeln (E1) bis (E5) werden die 25 Phosphorsäureester der Formel (E3) bevorzugt eingesetzt. Beispiele für die Gruppen R¹, R² und - sofern vorhanden - R³ und/oder R⁴ sind die Methyl-, Ethyl-, n- und iso-Propyl-, n- und tert.-Butyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl- sowie die Benzyl-Gruppe, sowie (-CH₂-CH₂-O)_n-CH₃ mit n=1 bis 3, wobei jedoch, wie bereits oben erwähnt, zu beachten ist, daß mindestens eine der Gruppen R¹, R², R³ und R⁴ (CH₂-CH₂-O)_n-CH₃ mit n=1 bis 3, vorzugsweise 1 oder 2, ist.

Weiter bevorzugt werden Ester der allgemeinen Formeln (E1) bis (E5) eingesetzt, in denen R¹, R² und - sofern vorhanden - R³ und/oder R⁴ gleich sind und -CH₂-CH₂O-CH₃ oder (-CH₂-CH₂-O)₂-CH₃ bedeuten, wobei auch hier wiederum die entsprechenden Phosphorsäureester bevorzugt sind.

Beispiele für besonders bevorzugt verwendete Verbindungen stellen die Verbindungen der Formeln (E1a) bis (E5a) dar:

15

5

10

B (
$$\longrightarrow$$
 OCH $_2$ \longrightarrow CH $_2$ OCH $_3$) $_3$

20 (E1a)

$$o = c (--och_2ch_2och_3)_2$$

(E2a)

30

$$o = P(--- o --- ch_2 --- ch_2 --- o --- ch_3)_3$$

(E3a)

und

5

15

20

25

30

$$Si(-O-CH_2-CH_2-OCH_3)_4$$
 (E5a)

Die hierin beschriebenen Ester sind bezüglich ihrer Eigenschaften außerordentlich gut als Weichmacher in den Folien geeignet und weisen im allgemeinen eine Viskosität bei Raumtemperatur von ≤ 10 mPas, vorzugsweise ≤ 5 mPas und insbesondere ≤ 3 mPas auf. Sie besitzen Siedepunkte von im allgemeinen ungefähr 200 °C oder höher, vorzugsweise ungefähr 250 °C oder höher und insbesondere ungefähr 300 °C oder höher, jeweils gemessen bei Atmosphärendruck auf und weisen bei den bei ihrer Verwendung auftretenden Temperaturen von ca. -50°C bis ca. 150°C einen ausreichend niedrigen Dampfdruck, von ungefähr 10⁻⁵ bis ungefähr 10⁰ auf. Bedingt durch ihre Siedepunkte sind sie destillierbar und können somit bei ihrer Herstellung in hoher Reinheit erhalten werden. Darüber hinaus sind diese Ester über einen weiten Temperaturbereich hinweg bei Atmosphärendruck flüssig, wobei sie im allgemeinen bis zu einer Temperatur von ungefähr -30 °C, vorzugsweise bis zu ungefähr -40 °C, noch flüssig sind. Die hier beschriebenen Ester können als Lösungsmittel in Elektrolytsystemen für Li-Ionen-Akkus bei mindestens ungefähr 80 °C, vorzugsweise bei mindestens ungefähr 120 °C, weiter bevorzugt bei mindestens ungefähr 150°C eingesetzt werden.

Selbstverständlich können die erfindungsgemäß verwendeten Ester auch als Gemisch mit den vorstehend erwähnten Weichmachern eingesetzt werden.

Bevorzugt sind Lösungsmittelkombinationen, die eine ausreichend geringe Viskosität besitzen, in der Lage sind, die Ionen der Leitsalze stark zu solvatisieren, über einen weiten Temperaturbereich hinweg flüssig sind und in ausreichender Weise elektrochemisch und chemisch stabil sowie hydrolysebeständig sind.

5

Die erfindungsgemäß verwendeten Ester werden nach herkömmlichen Verfahren, wie sie beispielsweise in K. Mura Kami in Chem. High Polymers (Japan), 7, S. 188-193 (1950) und in H. Steinberg Organoboron Chemistry, Kapitel 5, J. Wiley&Sons, N.Y. 1964 beschrieben sind hergestellt. Dabei wird im allgemeinen von den den Estern zugrundeliegenden Säuren, Säureanhydriden oder Chloriden, wie z.B. Borsäure, C(O)Cl₂, POCl₃, SO₂Cl₂ und SiCl₄ ausgegangen und diese in bekannter Weise mit den entsprechenden einoder mehrwertigen Alkoholen oder Etherolen umgesetzt.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können in einem anorganischen oder organischen, vorzugsweise einem organischen flüssigen Verdünnungsmittel gelöst oder dispergiert werden, wobei die erfindungsgemäße Mischung eine Viskosität von vorzugsweise 100 bis 50.000 mPas aufweisen sollte, und anschließend in an sich bekannter Weise, wie Spritzbeschichtung, Gießen, Tauchen, Spincoaten, Walzenbeschichtung, Bedrucken im Hoch-, Tief- oder Flachdruck oder Siebdruckverfahren, auf ein Trägermaterial aufgetragen werden. Die weitere Verarbeitung kann wie üblich erfolgen, z.B. durch

Entfernen des Verdünnungsmittels und Aushärten der Mischung.

Als organische Verdünnungsmittel eignen sich aliphatische Ether, insbesondere Tetrahydrofuran und Dioxan, Kohlenwasserstoffe, insbesondere Kohlenwasserstoffgemische wie Benzin, Toluol und Xylol, aliphatische Ester, insbesondere Ethylacetat und Butylacetat und Ketone, insbesondere Aceton, Ethylmethylketon und Cyclohexanon, sowie DMF und NMP. Es können auch Kombinationen solcher Verdünnungsmittel eingesetzt werden.

30

25

Als Trägermaterial kommen die üblicherweise für Elektroden verwendeten Materialien, vorzugsweise Metalle wie Aluminium und Kupfer, in Betracht. Ebenso können temporäre Zwischenträger, wie Folien, insbesondere Polyesterfolien, wie Polyethylentere-

WO 99/57161 PCT/EP99/03028 51

phthalatfolien, verwendet werden. Solche Folien können vorteilhaft mit einer Trennschicht vorzugsweise aus Polysiloxanen versehen sein.

Ebenso kann die Herstellung der Festelektrolyte und Separatoren thermoplastisch beispielsweise durch Spritzgießen, Schmelzgießen, Pressen, Kneten oder Extrudieren gegebenenfalls mit anschließendem Kalandrierschritt der erfindungsgemäßen Mischung erfolgen.

Nach der Filmbildung der erfindungsgemäßen Mischung können flüchtige Komponenten, wie Lösungsmittel oder Weichmacher, entfernt werden.

Die Vernetzung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung kann in an sich bekannter Weise erfolgen, beispielsweise durch Bestrahlung mit ionischer oder ionisierender Strahlung, Elektronenstrahl, vorzugsweise mit einer Beschleunigungsspannung zwischen 20 und 2.000 kV und einer Strahlendosis zwischen 5 und 50 Mrad, UV- oder sichtbarem Licht, wobei ein Initiator wie Benzildimethylketal oder 1,3,5-Trimethylbenzoyltriphenylphosphinoxid in Mengen von insbesondere höchstens 1 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIa zugegeben und die Vernetzung innerhalb von im allgemeinen 0,5 bis 15 Minuten durchgeführt werden kann, jedoch nicht zwingend notwendig ist, da die hier eingesetzten Systeme im allgemeinen selbstvernetzend sind; durch thermische Vernetzung über radikalische Polymersation, vorzugsweise bei Temperaturen von über 60 °C, wobei man vorteilhaft einen Initiator wie Azo-bis-isobutyronitril in Mengen von im allgemeinen höchstens 5 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 1 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIa zugeben kann; durch elektrochemisch induzierte Polymerisation; oder durch ionische Polymerisation erfolgen, beispielsweise durch säurekatalysierte Polymerisation, wobei als Katalysator in erster Linie Säuren, vorzugsweise Lewissäuren wie BF₃, oder insbesondere LiBF₄ oder LiPF₆ in Betracht kommen. Lithiumionen enthaltende Katalysatoren wie LiBF4 oder LiPF6 können dabei vorteilhaft im Festelektrolyt oder Separator als Leitsalz verbleiben.

30

25

5

15

20

Die oben beschriebene Vernetzung kann, muß aber nicht, unter Inertgas erfolgen.

Soll die erfindungsgemäße Zusammensetzung als Festelektrolyt oder Separator in einer elektrochemischen Zelle eingesetzt werden, werden eine dissoziierbare, Lithiumkationen enthaltende Verbindung ein sogenanntes Leitsalz, und ggf. weitere Zusatzstoffe, wie insbesondere organische Lösungsmittel, ein sogenannter Elektrolyt, inkorporiert.

5

wird.

25

30

Diese Stoffe können teilweise oder vollständig bei der Herstellung der Schicht der Zusammensetzung beigemischt oder nach der Herstellung der Schicht in die Schicht eingebracht werden.

Als Leitsalze können die allgemein bekannten und beispielsweise in der EP-A 0 096 629 beschriebenen Leitsalze verwendet werden. Vorzugsweise werden erfindungsgemäß als Leitsalz LiPF₆, LiBF₄, LiClO₄, LiAsF₆, LiCF₃SO₃, LiC(CF₃SO₂)₃, LiN(CF₃SO₂)₂, LiN(SO₂C_nF_{2n+1})₂, LiC[(C_nF_{2n+1})SO₂]₃, Li(C_nF_{2n+1})SO₂, mit n jeweils 2 bis 20, LiN(SO₂F)₂, LiAlCl₄, LiSiF₆, LiSbF₆, (RSO₂)_nXLi (_nX = ₁O, ₁S, ₂N, ₂P, ₃C, ₃Si; R=
15 C_mF_{2m+1} mit m = 0-10 oder C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffe), Li-Imidsalze, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon eingesetzt, wobei als Leitsalz vorzugsweise LiPF₆ eingesetzt

Als organische Elektrolyte kommen die vorstehend unter "Weichmachern" diskutierten
Verbindungen in Frage, wobei vorzugsweise die üblichen organischen Elektrolyte,
bevorzugt Ester wie Ethylencarbonat, Propylencarbonat, Dimethylcarbonat und
Diethylcarbonat oder Gemische solcher Verbindungen eingesetzt werden.

Für elektrochemische Zellen geeignete erfindungsgemäße Festelektrolyte, Separatoren und/oder Elektroden sollten vorteilhaft eine Dicke von 5 bis 500 μ m, vorzugsweise 10 bis 500 μ m, weiter bevorzugt 10 bis 200 μ m und insbesondere 20 bis 100 μ m aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können in elektrochemischen Zellen als alleiniger Festelektrolyt und/oder Separator und/oder Elektrode oder im Gemisch mit anderen Festelektrolyten, Separatoren und/oder Elektroden eingesetzt werden, wobei die Verwendung als Festelektrolyt bevorzugt ist.

15

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung einen insbesondere in elektrochemischen Zellen verwendbaren Verbundkörper, vorzugsweise in Form einer Folie, weiter bevorzugt in Form einer Folie mit einer Gesamtdicke von 15 bis 1500 µm, insbesondere mit einer Gesamtdicke von 50 bis 500 µm, umfassend mindestens eine erste Schicht, die eine oben definierte Zusammensetzung enthält, die eine Verbindung Ib oder eine Verbindung Ic umfaßt, und mindestens eine zweite Schicht, die eine oben definierte Zusammensetzung enthält, die einen Feststoff Ia umfaßt und frei ist von den Verbindungen Ic und Ib. Dieser Verbundkörper kann auch mit herkömmlichen Elektroden, z.B. einer Anode aus Graphit kombiniert werden. Die oben definierte erste Schicht enthält dann eine Verbindung Ib, so daß folgendes Element entsteht:

Anode (konventionell) / zweite Schicht / erste Schicht (Separator) (Kathode)

Ferner beschreibt die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Herstellung eines derartigen Verbundkörpers, das die folgenden Stufen umfaßt:

- (I) Herstellen mindestens einer ersten Schicht, wie oben definiert;
- 20 (II) Herstellen mindestens einer zweiten Schicht, wie oben definiert; und
 - (III) anschließendes Zusammenbringen der mindestens einen ersten Schicht mit der minde- stens einen zweiten Schicht durch ein herkömmliches Beschichtungsverfahren.
- Vorzugsweise wird die mindestens eine zweite Schicht auf einem temporären Träger hergestellt. Dabei können erfindungsgemäß üblicherweise verwendete temporäre Träger, wie z.B. eine Trennfolie aus einem Polymer oder einem vorzugsweise beschichteten Papier, wie z.B. eine silikonisierte Polyesterfolie eingesetzt werden. Die Herstellung dieser zweiten Schicht ist jedoch auch auf einem permanenten Träger, wie z.B. einer Ableiterelektrode oder aber auch ganz ohne Träger möglich.

Das Zusammenbringen bzw. die Herstellung der oben definierten Schichten erfolgt durch drucklose Verfahren zur Beschichtung bzw. Herstellung von Folien, wie z.B. Gießen oder

Rakeln, sowie durch Verarbeitungsverfahren unter Druck, wie z.B. Extrudieren, Laminieren, Kaschieren, Kalandrieren oder Pressen. Infolge der Selbstvernetzbarkeit des erfindungsgemäß verwendeten Polymers IIa ist eine Stufe, in der nach dem Zusammenbringen, z.B. durch Heißlaminieren, vernetzt wird, nicht notwendig. Sofern eine Vernetzung nach dem Heißlaminieren vorgesehen ist, kann der erhaltene Verbundkörper durch Strahlung, elektrochemisch oder thermisch vernetzt bzw. gehärtet werden.

Wie sich aus obigem ergibt, ist es somit ohne weiteres möglich einen Verbundkörper mit den Bestandteilen Trennfolie/Separator (zweite Schicht)/ Elektrode (erste Schicht) bereitzustellen.

Ferner ist es möglich durch doppelseitige Beschichtung einen Verbundkörper mit den Bestandteilen Anode/Separator/Kathode zur Verfügung zu stellen.

15

20

25

10

Dabei wird beispielsweise so vorgegangen:

Zunächst werden eine erste Verbindung Ic, wie z.B. Graphite, Leitruß, ein polymeres Bindemittel II, ein Leitsalz und ein Weichmacher, z.B. Propylencarbonat, miteinander vermischt und das resultierende Gemisch auf eine Ableiterelektrode gegossen und anschließend durch UV-Licht bestrahlt (Komponente 1). Anschließend wird ein Kathodenmaterial, z.B. LiMn₂O₄, auf eine mit Leitruß beschichtete Ableiterelektrode gebracht und darauf ein Gemisch aus der erfindungsgemäßen Zusammensetzung, die einen Feststoff Ia enthält und frei ist von Verbindungen Ib und Ic, einem Leitsalz und einem Weichmacher gegossen. Auch dieser Verbund wird anschließend durch UV-Licht bestrahlt (Komponente 2). Durch Zusammenbringen der beiden oben beschriebenen Komponenten wird ein Verbundkörper erhalten, der in Verbindung mit einem beliebigen Fest- und/oder Flüssigelektrolyt als elektrochemische Zelle verwendet werden kann.

30 Ein Verbund Festelektrolyt/Anode bzw. Festelektrolyt/Kathode oder auch Kathode/Festelektrolyt/Anode kann ohne weitere Zusatzstoffe dadurch hergestellt werden, daß die Separatorfolie und mit der Anodenfolie und/oder Kathodenfolie zusammen bei

Temperaturen > 80°C laminiert werden. Dabei ist es ohne weiteres möglich, z.B. eine erfindungsgemäße Zusammensetzung, die einen Feststoff Ia umfaßt, auf eine herkömmliche Anode oder Kathode zu laminieren, wobei ein Verbund Anode oder Kathode/Feststoffelektrolyt (Separator) erhalten wird, der dann wiederum mit einer herkömmlichen Kathode oder Anode kombiniert werden kann.

Ein wie oben beschriebener Verbundkörper Anode/Separator/Kathode kann auch ohne die Verwendung eines Trägers bzw. der Ableiterelektroden hergestellt werden, da der erhaltene Verbundkörper bestehend aus einer ersten und einer zweiten Schicht, wie oben definiert, an sich eine für die Verwendung in elektrochemischen Zellen ausreichende mechanische Stabilität besitzt.

Somit sind mit der erfindungsgemäßen Zusammensetzung folgende Konfigurationen möglich.

15

20

10

Kathode	Festelektrolyt/ Separator	Anode
Konventionell	Zusammensetzung gem. Erfindung	konventionell
Zusammensetzung gem. Erfindung	Zusammensetzung gem. Erfindung	Zusammensetzung gem. Erfindung
Zusammensetzung gem. Erfindung	Zusammensetzung gem. Erfindung	konventionell
Konventionell	Zusammensetzung gem. Erfindung	Zusammensetzung gem. Erfindung
Konventionell	konventionell	Zusammensetzung gem. Erfindung
Zusammensetzung gem. Erfindung	konventionell	konventionell

Die Befüllung derartiger Verbundkörper mit einem Elektrolyt und Leitsalz kann sowohl vor dem Zusammenbringen als auch vorzugsweise nach dem Zusammenbringen der Schichten, ggf. nach dem Kontaktieren mit geeigneten Ableiterelektroden, z.B. einer Metallfolie und sogar nach dem Einbringen des Verbundkörpers in ein Batteriegehäuse erfolgen, wobei die spezielle mikroporöse Struktur der Schichten bei Verwendung der erfindungsgemäßen Mischung, insbesondere bedingt durch die Anwesenheit des oben

definierten Feststoffs im Separator und ggf. in den Elektroden, das Aufsaugen des Elektrolyten und des Leitsalzes und die Verdrängung der Luft in den Poren ermöglicht. Das Befüllen kann bei Temperaturen von 0 °C bis ungefähr 100°C in Abhängigkeit vom verwendeten Elektrolyt durchgeführt werden.

5

20

Die erfindungsgemäßen elektrochemischen Zellen können insbesondere als Bord-, Auto-, Geräte- oder Flachbatterie, sowie als Batterie für statische Anwendungen und als Batterie für Elektrotraktion verwendet werden.

Wie sich aus obigem ergibt, betrifft die vorliegende Erfindung auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung oder des oben beschriebenen Verbundkörpers zur Herstellung eines Festelektrolyten, eines Separators, einer Elektrode, in einem Sensor, einem elektrochromen Fenster, einem Display, einem Kondensator oder einer ionenleitenden Folie, sowie einen Festelektrolyt, einen Separator, eine Elektrode, einen Sensor, ein elektrochromes Fenster, ein Display, einen Kondensator oder eine ionenleitende Folie, die jeweils die erfindungsgemäße Mischung oder den oben beschriebenen Verbundkörper enthalten.

Ferner betrifft sie eine elektrochemische Zelle, umfassend einen Festelektrolyt, Separator oder eine Elektrode, wie oben definiert, oder eine Kombination aus zwei oder mehr davon, sowie die Verwendung der oben definierten elektrochemischen Zelle als Autobatterie, Gerätebatterie oder Flachbatterie.

Die erfindungsgemäße Zusammensetzung weist gegenüber den bislang für den Einsatz in elektrochemischen Zellen vorgesehenen Systemen die folgenden Vorteile auf:

- Der Photovernetzungsschritt bei der Herstellung der Gießfolie, sofern er überhaupt durchgeführt wird, erfordert keine Inertgasbedingungen;
- die mechanischen Eigenschaften der aus der Zusammensetzung resultierenden Folien können bereits über die Zusammensetzung des Polymers IIa von hart/spröde bis weich/elastisch gesteuert werden;

 durch das Vorhandensein des Polymers IIb ist die resultierende Folie thermoplastisch und kann thermisch ohne Zugabe weiterer Hilfsmittel direkt auf die aktiven Elektroden laminiert werden.

5

Ferner betrifft die vorliegende Erfindng auch die Verwendung eines Polymers IIa, wie oben definiert, als Vernetzersystem in einem Festelektrolyt, einem Separator oder einer Elektrode.

10 Die vorliegende Erfindung soll nunmehr noch anhand einiger Beispiele erläutert werden.

Dabei stellen die Figuren 1 bis 3 jeweils die Ergebnisse der Zyklisierung (Spannung: 4,15V) der gemäß Beispiel 1 bis 3 erhaltenen elektrochemischen Zellen dar.

15

30

Herstellungsbeispiel 1 (PA1)

Zunächst wurden 800 g Xylol vorgelegt und auf 85°C erwärmt.

Anschließend wurden ein Zulauf I, bestehend aus einem Gemisch aus

- 20 100 g Laurylacrylat,
 - 300 g Dihydrodicyclopentadienylacrylat,
 - 120 g Glycidylmethacrylat,
 - 480 g Ethylhexylacrylat und
 - 2 g Mercaptoethanol, und
- ein Zulauf II, bestehend aus
 - 30 g Wako V 59 (Azostarter V 59) und
 - 200 g Xylol

gleichzeitig gestartet.

Zulauf I wurde innerhalb von 1,5 Stunden und Zulauf II innerhalb von 2 Stunden in die Vorlage zugefahren. Dabei wurde die Temperatur zwischen 80 und 90°C gehalten. Anschließend ließ man 3 Stunden lang bei 90°C nachreagieren.

Danach wurde eine Zugabe, bestehend aus

- 4-Hydroxybenzophenon und 166 g
- Dimethylaminopyridin 0.83 g

zugesetzt. Man ließ 2 bis 3 Stunden weiter reagieren bis ein Epoxid-Wert von < 0,01 erreicht war.

10

Herstellungsbeispiel 2 (PA2)

Zunächst wurden 660 g Xylol vorgelegt und auf 85°C erhitzt. Anschließend wurden ein 15 Zulauf I, bestehend aus

- 200 g Dihydrodicyclopentadienylacrylat
- 80 g Glycidylmethacrylat und
- 580 g Ethylhexylacrylat

und

- ein Zulauf II, bestehend aus
 - 30 Wako V 59 (Azostarter V 59) und g
 - 200 g **Xylol**

gleichzeitig in die Vorlage innerhalb von 1,5 Stunden (Zulauf I) und innerhalb von 2 Stunden (Zulauf II) zugefahren. Dabei wurde die Temperatur bei 80 bis 90°C gehalten.

25

Anschließend ließ man 3 Stunden lang bei 90°C nachreagieren. Anschließend wurde mit einer Zugabe bestehend aus

- 110,67 g 4-Hydroxybenzophenon und
- 0,83 g Dimethylamonopyridin,
- zugesetzt. Danach ließ man 2 bis 3 Stunden lang weiter reagieren, bis ein Epoxid-Wert 30 von < 0,01 erreicht wurde.

WO 99/57161

PCT/EP99/03028

59

Beispiel 1

20 g eines Methacrylsilan hydrophobierten Wollastonit (Tremin® 283-600 MST)

wurden in 15 g Aceton dispergiert. Anschließend wurden 54 g einer Lösung von 6 g

eines Vinylidenfluorid-Hexafluorpropylen-Copolymers (Kynarflex® 2801, Firma ELF-

Atochem) und eine Lösung von 4,6 g des gemäß Herstellungsbeispiels 1 hergestellten

PA1 in 34 g Xylol zugegeben. Abschließend wurden noch 2,8 g Tris-(2-ethyl-

hexyl)phosphat zugegeben.

Anschließend wurde die so erhaltene Zusammensetzung mit einem Rakel mit einem 10

Gießspalt von 500 µm auf ein Trägermaterial bei 60°C aufgetragen, die Lösungsmittel

innerhalb von 5 min entfernt und nach dem Abziehen der getrockneten Beschichtung ein

ungefähr 30 µm dicker Film erhalten. Dieser wurde durch 10-minütige Belichtung bei 5

cm Abstand unter einem Feld aus superaktinischen Leuchtstoffröhren (TL 09, Firma

15 Philips) photovernetzt.

Der so erhaltene Film wurde als Feststoffelektrolyt verwendet und zusammen mit

LiCoO₂ als Kathode und Graphit als Anode zu einer runden "Sandwich"-Zelle

zusammengebaut. Unter Verwendung von LiPF6 als Leitsalz und einem 1:1-Gemisch

aus Ethylencarbonat und Diethylencarbonat als Flüssigelektrolyt wurde eine

elektrochemische Zelle erhalten, die unter Anlegen einer Spannung von 4,15V zyklisiert

wurde.

Die mit dieser Zelle erreichten spezifischen Batteriedaten ergaben sich wie folgt:

25

20

Batterietest

Kathodenfläche: 1 cm²

Anodenfläche: 1 cm³

30 Flächengewicht Kathode: 263,6 g/m²

Elektrolyt: 1M LiPF₆ / Ethylencarbonat (EC):Diethylencarbonat (DEC) = 1:1

Fig. 1

Zyklus	Halb-	Stromdichte	spezifische Kapazität [mAh/g]		
Nr.	Zykluse	[mA/cm²]	Ladung	Entladung	
 1	c (Li raus)	0.5	118,8		
<u> </u>	d (Li rein)	-1.0		110,2	
2	c (Li raus)	0.5	109,0		
<u> </u>	d (Li rein)	-1.0		109,5	
3	c (Li raus)	0.5	107,9		
	d (Li rein)	-1.0		108,7	
4	c (Li raus)	0.5	106,7		
·	d (Li rein)	-1.0		107,5	
5	c (Li raus)	0.5	105,5		
	d (Li rein)	-1.0		106,4	
	c (Li raus)	0.5	103,4		
6	c (Li raus)	0.25	4,6		
	d (Li rein)	-2.0		100,0	
7	c (Li raus)	1.0	85,5		
<u> </u>	d (Li rein)	-2.0		91,5	
8	c (Li raus)	1.0	89,6		
	d (Li rein)	-2.0		89,9	
9	c (Li raus)	1.0	88,4		
<i>-</i>	d (Li rein)	-2.0		88,4	
10	c (Li raus)	1.0	87,4		
	d (Li rein)	-2.0		87,3	
11	c (Li raus)	1.0	86,8	,-	
11	d (Li rein)	-2.0		86,8	

Die Ergebnisse dieser Zyklisierung sind in Fig. 1 dargestellt. Wie sich daraus ergibt, besaß diese Zelle bei z.B. der 5. Zyklisierung eine spezifische Ladekapazität an der Kathode von 106,4 mAh/g.

Beispiel 2

- 10 Es wurde ein Film analog Beispiel 1 unter Verwendung von PA1 als Vernetzersystem hergestellt, wobei jedoch gemäß Beispiel 2 ein Film einer Dicke von 40 μm erhalten wurde.
 - Der so erhaltene Film wurde als Feststoffelektrolyt verwendet und zusammen mit
- LiCoO₂ als Kathode und Graphit als Anode zu einer runden sandwichartigen Druckflachzelle (600 N/10 cm² Betriebsdruck) zusammengebaut. Unter Verwendung von LiPF₆ als Leitsatz und einem 1:1-Gemisch aus Ethylencarbonat und

WO 99/57161

PCT/EP99/03028

Diethylencarbonat als Flüssigelektrolyt wurde unter einer Spannung von ca. 4,15 V

61

zyklisiert.

Die entsprechenden Ergebnisse dieser Zyklisierung sind in Fig. 2 gezeigt.

5

Bei der 5. Zyklisierung wurde für diese Zelle eine spezifische Ladekapazität an der

Kathode von ca. 93 mAh/g erhalten.

Beispiel 3 10

Es wurde in gleicher Weise wie in Beispiel 1 eine erfindungsgemäße Zusammensetzung

hergestellt, wobei diesmal eine Lösung von 5 g PA2 in 32 g Xylol eingesetzt wurde.

Ferner wurden 2,1 g Tris(2-ethyl-hexyl)phosphat verwendet.

15

Aus dieser Zusammensetzung wurde in gleicher Weise wie in Beispiel 1 ein Film

hergestellt, aus diesem wiederum in gleicher Weise wie in Beispiel 1 eine

elektrochemische "Sandwich"-Zelle erhalten wurde.

Diese wurde in gleicher Weise wie die gemäß Beispiel 1 erhaltene Zelle getestet. 20

Die mit dieser Zelle erreichten spezifischen Batteriedaten ergaben sich wie folgt:

Batterietest

25

Kathodenfläche: 1 cm²

Anodenfläche: 1 cm³

Flächengewicht Kathode: 263,6 g/m²

Elektrolyt: 1M LiPF₆ / Ethylencarbonat (EC):Diethylencarbonat (DEC) = 1:1

Zyklus	Halb-	Stromdichte	spezifische Kapazität [mAh/g]		
Nr.	Zykluse	[mA/cm²]	Ladung Entladun		
1	c (Li raus)	0.5	99,7		
1	d (Li rein)	-1.0		81,2	
2	c (Li raus)	0.5	87,2		
<u>.</u>	d (Li rein)	-1.0		80,5	
3	c (Li raus)	0.5	81,7		
	d (Li rein)	-1.0		67,5	
4	c (Li raus)	0.5	80,7		
	d (Li rein)	-1.0		76,1	
5	c (Li raus)	0.5	79,5		
<i></i>	d (Li rein)	-1.0		75,1	
	c (Li raus)	0.5	76,7		
6	c (Li raus)	0.25	4,1		
	d (Li rein)	-2.0		70,3	
7	c (Li raus)	1.0	60,6		
	d (Li rein)	-2.0		63,6	
8	c (Li raus)	1.0	68,1		
·	d (Li rein)	-2.0	·	67,0	
9	c (Li raus)	1.0	68,6		
	d (Li rein)	-2.0		67,0	
10	c (Li raus)	1.0	67,8		
10	d (Li rein)	-2.0		66,2	
11	ċ (Li raus)	1.0	68,1		
11	d (Li rein)	-2.0		66,2	

Entladekapazität (5. Zyklus):

75 mAh/g

Entladekapazität (11. Zyklus):

66 mAh/g

5 Entladerate (3,0 mA/cm²):

87%

Patentansprüche

5

1. Zusammensetzung enthaltend:

(a) 1 bis 99 Gew.- % eines Pigments (I) mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 100 μm, das ein Feststoff Ia oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib oder eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic oder ein Gemisch des Feststoffs Ia mit der Verbindung Ib oder der Verbindung Ic ist,

15

10

- (b) 1 bis 99 Gew.- % eines polymeren Materials (II), das umfaßt:
 - (IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und

- (IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen RG.
- Zusammensetzung nach Anspruch 1, wobei das Pigment I ein Feststoff Ia ist, der ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem anorganischen Feststoff, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Oxiden, Mischoxiden, Silicaten, Sulfaten, Carbonaten, Phosphaten, Nitriden, Amiden, Imiden und Carbiden der Elemente der I., II., III. oder IV. Hauptgruppe oder der IV. Nebengruppe des Periodensystems; einem Polymer, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol, Polytetrafluorethylen, Polyvinylidenfluorid; Polyamiden; Polyimiden; und einer Feststoffdispersion enthaltend ein derartiges Polymer; und einem Gemisch aus zwei oder mehr davon.

- 3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Pigment I eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib ist, die ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus LiCoO2, LiNiO2, LiNixCoyO2, LiNix-5 $Co_vAl_zO_2$, mit $0 < x,y,z \le 1$, $LixMnO_2$ $(0 < x \le 1)$, $Li_xMn_2O_4$ $(0 < x \le 2)$, Li_xMoO_2 $(0 < x \le 2)$, Li_xMnO_3 $(0 < x \le 1)$, Li_xMnO_2 $(0 < x \le 2)$, $Li_xMn_2O_4$ $(0 < x \le 2)$, $Li_xV_2O_4$ $(0 \le x \le 2.5)$, $\text{Li}_x \text{V}_2 \text{O}_3$ $(0 \le x \le 3.5)$, $\text{Li}_x \text{VO}_2$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{WO}_3$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{TiO}_2$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{Ti}_2 \text{O}_4$ $(0 \le x \le 2)$, $\text{Li}_x \text{RuO}_2$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{Fe}_2 \text{O}_3$ $(0 \le x \le 2)$, $\text{Li}_x \text{Fe}_3 \text{O}_4$ $(0 \le x \le 2)$, $\text{Li}_x \text{Cr}_2 \text{O}_3$ $(0 \le x \le 3)$, $\text{Li}_x \text{Cr}_3 \text{O}_4$ $(0 \le x \le 3.8)$, $\text{Li}_x \text{V}_3 \text{S}_5$ $(0 \le x \le 1.8)$, $\text{Li}_x \text{Ta}_2 \text{S}_2$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{FeS}$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{NbS}_2$ 10 $(0 \le x \le 2.4)$, $Li_x MoS_2$ $(0 \le x \le 3)$, $Li_x TiS_2$ $(0 \le x \le 2)$, $Li_x ZrS_2$ $(0 \le x \le 2)$, $Li_x NbSe_2$ $(0 \le x \le 3)$, $\text{Li}_x \text{VSe}_2$ $(0 \le x \le 1)$, $\text{Li}_x \text{NiPS}_2$ $(0 \le x \le 1, 5)$, $\text{Li}_x \text{FePS}_2$ $(0 \le x \le 1, 5)$, $\text{LiNi}_x \text{B}_1$. $_{x}O_{2}$ (0 < x < 1), LiNi $_{x}Al_{1-x}O_{2}$ (0 < x < 1), LiNi $_{x}Mg_{1-x}O_{2}$ (0 < x < 1), LiNi $_{x}Co_{1-x}O_{2}$ $_{x}VO_{4}$ (1 \geq x \geq 0), LiNi $_{x}Co_{y}Mn_{z}O_{2}$ (x+y+z = 1), LiFeO₂, LiCrTiO₄, Li $_{x}M_{b}L_{c}O_{d}$ $(1,15 \ge a > 0; 1,3 \ge b+c \ge 0,8; 2,5 \ge d \ge 1,7; M = Ni, Co, Mn; L = Ti, Mn, Cu,$ 15 Zn, Erdalkalimetalle), $\text{LiCu}_X^{II}\text{Cu}_Y^{III}\text{Mn}_{(2-(x+y))}\text{O}_4$ (2 > x+y \geq 0), LiCrTiO_4 , Li- $Ga_xMn_{2-x}O_4$ (0,1 $\ge x \ge 0$), Polycarbonsulfide der allgemeinen Struktur: -[C(S_x)]_n-, V2O5, einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, und einem Gemisch der Verbindung Ib mit dem Feststoff Ia; und die Zusammensetzung zusätzlich 0,1 bis 20 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Komponenten I bis III, Leitruß enthält.
- Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Pigment I eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic ist, die ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Lithium, einer Lithium enthaltenden Metallegierung, micronisiertem Kohlenstoffruß, natürlichem und synthetischem Graphit, synthetisch graphitiertem Kohlestaub, einer Kohlefaser, Titanoxid, Zinkoxid, Zinnoxid, Molybdänoxid, Wolframoxid, Titancarbonat, Molybdäncarbonat, Zinkcarbonat, LixMySiOz (1 > x ≥ 0, 1 > y ≥ 0, z > 0), Sn₂BPO₄, konjungierten Polymeren, Lithiummetallverbindungen LixM und einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, und einem Gemisch der Verbindung Ic mit dem Feststoff

Ia; und die Zusammensetzung zusätzlich bis zu 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Komponenten I bis III, Leitruß enthält.

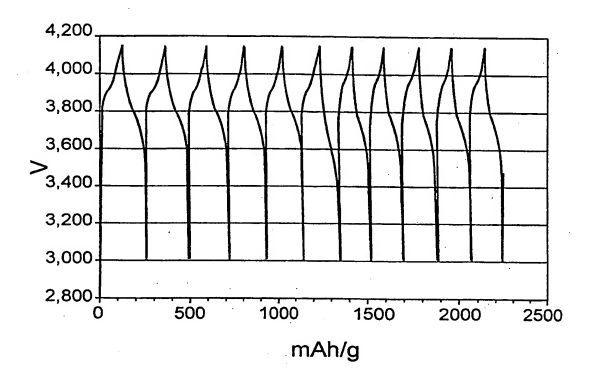
- 5. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei das Polymer IIa ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine Reaktivgruppe RGa aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung im Triplett angeregten Zustand zur Wasserstoffabstraktion befähigt ist, und ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine von RGa verschiedene, mit RGa coreaktive Gruppe RGb aufweist, wobei im Durchschnitt aller Polymermoleküle mindestens je eine Gruppe RGa und eine Gruppe RGb vorhanden ist.
 - 6. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das Polymer IIa ein Polymer oder Copolymer eines Acrylats oder Methacrylats ist, und Reaktivgruppen RGa, die Benzophenon-Einheiten enthalten, und Reaktivgruppen RGb, die Dihydrodicyclopentadien-Einheiten enthalten, aufweist.

15

- 7. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei das Polymer IIb ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem Polymer oder Copolymer des Vinylchlorids, Acrylnitrils, Vinylidenfluorids; einem Copolymer aus Vinychlorid und Vinylidenchlorid, Vinylchlorid und Acrylonitril, Vinylidenfluorid und Hexafluropropylen, Vinylidenfluorid mit Hexafluoropropylen; einem Terpolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen sowie einem Mitglied der Gruppe bestehend aus Vinylfluorid, Tetrafluorethylen und einem Trifluorethylen.
- 25 8. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei das Polymer IIa ein Polymer wie in Anspruch 6 definiert ist, und das Polymer IIb ein Copolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen ist.
- 9. Verbundkörper, umfassend mindestens eine erste Schicht, die eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8 enthält, die eine Verbindung Ib oder
 eine Verbindung Ic umfaßt, und mindestens eine zweite Schicht, die eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8 enthält, die einen Feststoff
 Ia umfaßt und frei ist von den Verbindungen Ic und Ib.

- 10. Verwendung einer Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8 oder eines Verbundkörpers gemäß Anspruch 9 zur Herstellung eines Festelektrolyten, eines Separators, einer Elektrode, in einem Sensor, einem elektrochromen Fenster, einem Display, einem Kondensator oder einer ionenleitenden Folie.
- 11. Festelektrolyt, Separator, Elektrode, Sensor, elektrochromes Fenster, Display, Kondensator oder ionenleitende Folie, jeweils enthaltend eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8 oder ein Verbundkörper gemäß Ansprüch 9.
- 12. Elektrochemische Zelle, umfassend einen Festelektrolyt, Separator oder eine Elektrode gemäß Anspruch 11 oder eine Kombination aus zwei oder mehr davon.
- 15 13. Verwendung eines Polymers IIa, wie in einem der Ansprüche 1, 5 und 6 definiert, als Vernetzersystem in einem Festelektrolyt, einem Separator oder einer Elektrode.

FIG.1



ERSATZBLATT (REGEL 26)

FIG.2

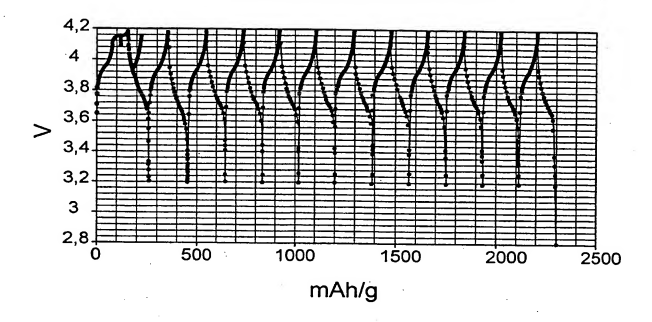
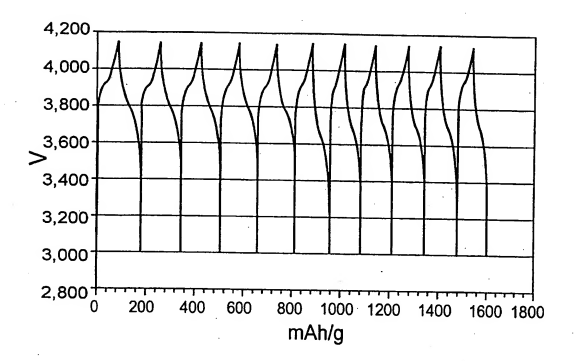


FIG.3



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten. onal Application No PCT/EP 99/03028

A. CLASSIF IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C08F8/00 H01M10/40		
	No. of the state o		
	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica SEARCHED	alion and IPC	
	Cumentation searched (classification system followed by classification	on symbola)	
IPC 6	COSF HOIM COSL		,
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	arched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
Y	DE 196 12 769 A (BASF AG)		1-13
	2 October 1997 (1997-10-02)		
	cited in the application page 2, line 1 - line 37		
	page 2, line 53 - page 3, line 3	3	
	page 3, line 12 - page 4, line 3	36	
	page 4, line 50 - page 5, line 9 1-14	9; claims	
Y	US 5 558 911 A (R. BLUM)		1-13
'	24 September 1996 (1996-09-24)		1 10
	cited in the application		
	the whole document		•
		-/	
		•	
	·	·	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the Inte	emational filing date
	ent defining the general state of the an which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th	the application but
"E" earlier	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the	
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the do	t be considered to ocument is taken alone
citatio	n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	ventive step when the
	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or mements, such combination being obvious	ore other such docu- vus to a person skilled
	ent published prior to the International filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
6	September 1999	13/09/1999	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
İ	NI 2280 HV fillswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Permentier, W	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. onel Application No
PCT/EP 99/03028

0.00		PCT/EP 99/03028
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	The state of the s	
Y	G. EISELE: "Mécanisme de photoréticulation de polymères contenant le motif dicyclopentadiène en présence et en absence de benzophénone." MACROMOL. CHEM. PHYS., vol. 197, May 1996 (1996-05), pages 1731-1756, XP000630364 page 1731 - page 1756	1-13
Р,Ү	DE 196 53 631 A (BASF COATINGS AG) 25 June 1998 (1998-06-25) the whole document	1-13
A	US 5 098 973 A (S. KOZUKA) 24 March 1992 (1992–03–24) claims 1–7	1
A	EP 0 377 199 A (BASF AG) 11 July 1990 (1990-07-11) claim 1	1
A	US 4 241 149 A (M. M. LABES) 23 December 1980 (1980-12-23) claims 1-11	1
A	EP 0 526 399 A (CIBA-GEIGY AG) 3 February 1993 (1993-02-03) claims 1-19	1
A ,	EP 0 666 607 A (HYDRO-QUEBEC) 9 August 1995 (1995-08-09) claims 1-19	1
A	EP 0 395 990 A (BASF AG) 7 November 1990 (1990-11-07) page 4, line 43 - page 6, line 17; claims 1-3	1
Α	DE 44 33 290 A (LOHMANN GMBH) 21 March 1996 (1996-03-21) page 3, line 15 - page 5, line 8; claims 1-16	1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 99/03028

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19612769	Α	02-10-1997	AU	2292797 A	22-10-1997
JE 13012/03	ū	OL 10 1331	CA	2250107 A	09-10-1997
			CN	1220030 A	16-06-1999
•			MO	9737397 A	09-10-1997
			EP	0890196 A	13-01-1999
			ZA	9702672 A	28-09-1998
US 5558911	Α	24-09-1996	DE	4413436 A	19-10-1995
			EP	0678562 A	25-10-1999
DE 19653631	Α	25-06-1998	WO	9828345 A	02-07-1998
US 5098973	A	24-03-1992	JP	2857471 B	17-02-1999
	•		JP	3079609 A	04-04-1991
 EP 377199	Α	11-07-1990	DE	3844445 A	19-07-1990
	• •		AT	89837 T	15-06-1993
			AU	619069 B	16-01-1992
			AU	4733789 A	05-07-1990
			CA	2005241 A	30-06-1990
			ES	2055002 T	16-08-1994
			FI	98921 B	30-05-1997
			JР	2229810 A	12-09-1990
			JP	2846014 B	13-01-1999
		•	KR	139625 B	01-07-1998
			ÜS	5128386 A	07-07-1992
 US 4241149	Α	23-12-1980	DE	3027014 A	05-02-198
00 4241143	^	20 12 1900	FR	2466874 A	10-04-198
			GB	2054255 A,E	
		•	JP	56020177 A	25-02-198
			NL	8004149 A	22-01-198
 EP 526399	 А	03-02-1993	CA	2074668 A	30-01-199
LI JEUJJJ		03 VL 1333	. DE	59203814 D	02-11-199
			JP	5247401 A	24-09-199
			US	5420204 A	30-05-199
EP 666607	 А	09-08-1995	us	5486435 A	23-01-1990
Li 000007	^	03 00-1333	CA	2134955 A	26-07-199
			JP	7237258 A	12-09-199
			US	5622792 A	22-04-199
·				2022/32 H	42-04-199
EP 395990	Α	07-11-1990	DE	3914374 A	31-10-199
			CA	2013952 A	29-10-1990
			DE	59004084 D	17-02-1994
			JP	2305847 A	19-12-1990
			US	5073611 A	17-12-199
DE 4433290	Α	21-03-1996	DE	4447615 A	11-07-1996

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. onales Aktenzeichen PCT/EP 99/03028

A. KLASSIF IPK 6	IZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08F8/00 H01M10/40		
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassif	likation und der IPK	
	CHIERTE GEBIETE		
Recherchient IPK 6	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole COBF HO1M COBL)	
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowo		·
Während der	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nar	me der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
. •			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	DE 196 12 769 A (BASF AG) 2. Oktober 1997 (1997-10-02) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, Zeile 1 - Zeile 37 Seite 2, Zeile 53 - Seite 3, Zeil Seite 3, Zeile 12 - Seite 4, Zeil Seite 4, Zeile 50 - Seite 5, Zeil Ansprüche 1-14	le 36	1-13
Y	US 5 558 911 A (R. BLUM) 24. September 1996 (1996-09-24) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1-13
ļ ·		/	
1			
			e e
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Patentfamille	
"A" Veröffe aber r "E" älteres Anme "L" Veröffe scheli ander soli oc	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genanntan Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bede erlinderischer Tätigkeit beruhend betr "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erlinderischer Tätig	ir worden ist und mit des ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung: die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung: die beanspruchte Erfindung kelt beruhend betrachtet
"O" Veröffe eine E "P" Veröffe	oführt) entlichung, die eich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmanr "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseibe	n Verbindung gebracht wird und n naheilegend ist
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	echerchenberichts
6	5. September 1999	13/09/1999	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Permentier, W	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inter. .onales Aktenzeichen
PCT/EP 99/03028

		PCI/EP 99	7 0 3 0 2 8
C.(Fortsetz	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	G. EISELE: "Mécanisme de photoréticulation de polymères contenant le motif dicyclopentadiène en présence et en absence de benzophénone." MACROMOL. CHEM. PHYS., Bd. 197, Mai 1996 (1996-05), Seiten 1731-1756, XP000630364 Seite 1731 - Seite 1756		1-13
P,Y	DE 196 53 631 A (BASF COATINGS AG) 25. Juni 1998 (1998-06-25) das ganze Dokument		1-13
A	US 5 098 973 A (S. KOZUKA) 24. März 1992 (1992-03-24) Ansprüche 1-7		1
A	EP 0 377 199 A (BASF AG) 11. Juli 1990 (1990-07-11) Anspruch 1		1
Α	US 4 241 149 A (M. M. LABES) 23. Dezember 1980 (1980-12-23) Ansprüche 1-11		1
A	EP 0 526 399 A (CIBA-GEIGY AG) 3. Februar 1993 (1993-02-03) Ansprüche 1-19		1
A	EP 0 666 607 A (HYDRO-QUEBEC) 9. August 1995 (1995-08-09) Ansprüche 1-19		1
А	EP 0 395 990 A (BASF AG) 7. November 1990 (1990-11-07) Seite 4, Zeile 43 - Seite 6, Zeile 17; Ansprüche 1-3		1
А	DE 44 33 290 A (LOHMANN GMBH) 21. März 1996 (1996-03-21) Seite 3, Zeile 15 - Seite 5, Zeile 8; Ansprüche 1-16		1
į			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern. phales Aktenzeichen
PCT/EP 99/03028

	echerchenbericht rtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung		glied(er) der Itentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DF	19612769	Α	02-10-1997	AU	2292797 Á	22-10-1997
UL	13012.03	,,	02 20 200,	CA	2250107 A	09-10-1997
				CN	1220030 A	16-06-1999
				WO	9737397 A	09-10-1997
			•	EP	0890196 A	13-01-1999
				ZA	9702672 A	28-09-1998
US	5558911		24-09-1996	DE	4413436 A	19-10-1995
•••				EP	0678562 A	25-10-1995
DE	19653631	Α	25-06-1998	WO	9828345 A	02-07-1998
US	5098973	A	24-03-1992	JP	2857471 B	17-02-1999
				JP	3079609 A	04-04-1991
EP	377199	Α	11-07-1990	` DE	3844445 A	19-07-1990
				AT	89837 T	15-06-1993
				AU	619069 B	16-01-1992
			•	AU	4733789 A	05-07-1990
				CA	2005241 A	30-06-1990
-		•		ES	2055002 T	16-08-1994
				FI	98921 B	30-05-1997
				JP	2229810 A	12-09-1990
				JP	2846014 B	13-01-1999
			,	KR	139625 B	01-07-1998
				US	5128386 A	07-07-1992
US	4241149	Α	23-12-1980	DE	3027014 A	05-02-1981
	•			FR	2466874 A	10-04-1981
				GB	2054255 A,B	11-02-1981
				JP	56020177 A	25-02-1981
				NL 	8004149 A	22-01-1981
EP	526399	Α	03-02-1993	CA	2074668 A	30-01-1993
				DE	59203814 D	02-11-1995
				JP	5247401 A	24-09-1993
				US	5420204 A	30-05-1995
EP	666607	Α	09-08-1995	US	5486435 A	23-01-1996
				CA	2134955 A	26-07-1995
			•	JP	7237258 A	12-09-1995
				US	5622792 A	22-04-1997
EF	395990	Α	07-11-1990	DE	3914374 A	31-10-1990
				CA	2013952 A	29-10-1990
				DE	59004084 D	17-02-1994
				JP	2305847 A	19-12-1990
				US	5073611 A	17-12-1991
	E 4433290	Α	21-03-1996	DE	4447615 A	11-07-1996